

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Autorizzato

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso orale

Per uso oculonasale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Withdrawal period by route of administration:**Nebulizzazione:****• Pollo (pulcino di un giorno)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso orale:**• Pollo (pulcino di un giorno)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Per uso oculonasale:**• Pollo (pulcino di un giorno)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)
Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet

Marketing authorisation date:

31/07/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0323807 5/2000

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

31/07/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040062>