

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Uso intraoculare

Nebulizzazione

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- non specificato. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

polli

- non specificato. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- non specificato. 0 giorno

Uso nasale:

-

polli

- non specificato. 0 giorno

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

QI01AD11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/11/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/95/0165

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/1995

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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