

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Autorizzato

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Uso nasale

Uso oftalmico

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.76 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose infettiva embrionale al 50%

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso nasale:**

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso oftalmico:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AD07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish
Disponibile solo in Polish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/05/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0769

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/05/1999

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078285>