

Nobilis Ma5 + Clone 30 lyophilisate for ocular nasal suspension/ for use in drinking water for chickens

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis Ma5 + Clone 30 lyophilisate for ocular nasal suspension/ for use in drinking water for chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)

Via di somministrazione:

uso intranasale

Uso oftalmico

Nebulizzazione

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

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:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/07/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2067

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/07/2008

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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