

Nobilis Ma5+Clone 30 vakcina A.U.V.

Autorizzato

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live
- 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 vakcina A.U.V.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Uso intraoculare

Uso nasale

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unità / dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso nasale:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/05/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/05/1995

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