

NOBILIS BI MA5

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

NOBILIS BI MA5

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Pateikiama tik [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Naudojimo būdas:

Naudoti okulonazaliai

Pateikiama tik [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

Vaisto forma:

-

Withdrawal period by route of administration:

Naudoti okulonazaliai:

- **Chicken (one day-old chick)**

Intranasal use:

- **Chicken (one day-old chick)**

Vartoti per burną:

- **Chicken (one day-old chick)**

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD07

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet

Marketing authorisation date:

12/01/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

National Veterinary Medicines Agency

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/8038729 3/2004

Registracijos statuso pasikeitimo data:

12/01/2014

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040243>