

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

Reģistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vartoti į akis

Naudoti kaip aerozolį

Vartoti į nosį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

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

Pateikiama tik Anglų

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

Vaisto forma:

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai ar naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Naminė višta

- Not specified. 0 d.

Vartoti į akis:

-

Naminė višta

- Not specified. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Naminė višta

- Not specified. 0 d.

Vartoti į nosį:

-

Naminė višta

- Not specified. 0 d.

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

QI01AD11

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Pateikiama tik [Latvių](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Teisinis pagrindas, peržiūrėtas pagal Acquis communautaire

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

13/11/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

V/NRP/95/0165

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/11/1995

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

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