

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Registruotas

liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik Anglų

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai ar naudoti su geriamuoju vandeniu

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

QI01AD06

QI01AD07

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)
Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

24/10/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

120015

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/12/2025

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.