

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

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Intraoculair gebruik

Nasaal gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Alleen beschikbaar in Engels

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

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Intraoculair gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Nasaal gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Hongarije

Beschikbaar in:Hongarije

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:15/05/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

15/05/1995

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet