

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Nasal bruk

Bruk i drikkevann

Intraokulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

6.00 log 10 50% embryo dødelig dose / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Nasal bruk:

-

kylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Intraokulær bruk:

-

kylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/11/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/95/0165

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/11/1995

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.