

Nobilis Ma5 + Clone 30 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zur Verabreichung über das Trinkwasser für Hühner

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 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zur Verabreichung über das Trinkwasser für Hühner

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Okulonasal bruk

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log 10 50% embryo dødelig dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Okulonasal bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/04/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

190a/92

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2011

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.