

Nobilis Ma5 + Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Ma5 + Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD11

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński
Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/06/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1262

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/06/2004

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.