

NOBILIS MA5+CLONE 30 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NOBILIS MA5+CLONE 30 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA
ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Administração na água de bebida

Via oculonasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

10.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

10.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Via oculonasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em [castelhano](#)
Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/10/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2906 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

24/10/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.