

Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

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:

Administração na água de bebida

Via ocular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

6.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 dia

- Egg. no withdrawal period zero days

Via oculonasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 7 dia

- Egg. no withdrawal period zero days

Nebulização:

-

Disponível apenas em [neerlandês](#)

Disponível apenas em [neerlandês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/12/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 8104

Data da alteração do estado de autorização:

26/03/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.