

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Autorizado

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Nobilis IB Ma5 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Administração na água de bebida

Uso oftálmico

Via nasal

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Nebulização:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

Uso oftálmico:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

Via nasal:

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

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

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/05/1999

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0769

Data de alteração do estado de autorização:

24/05/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078285>