

Nobilis IB Ma5

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Нобилис ИБ Ма5

Nobilis IB Ma5

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Via intranasal

Uso intraocular

Nebulização

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00

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

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

- **Chicken (chick)**

Via intranasal:

- **Chicken (chick)**

Uso intraocular:

- **Chicken (chick)**

Nebulização:

- **Chicken (chick)**
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD07

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

Disponível apenas em Bulgarian

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

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/08/2008

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

BFSA

Número da autorização:

0022-2026-29.04.2013

Data de alteração do estado de autorização:

29/04/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086029>