

Nobilis Ma5+Clone 30

Autorizado

λυοφιλοποιημένο υλικό για
οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για
χορήγηση με πόσιμο νερό για
όρνιθες

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Ma5+Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

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:

Pulverização grosseira
Administração na água de bebida
Via oculonasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
6.00 50% da dose letal embrionária / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
3.00 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:

Pulverização grosseira:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Via oculonasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/04/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

34058/05-04-2023/K-0061003

Data da alteração do estado de autorização:

4/04/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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