

# Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare intraoculară

-

Administrare nazală

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unitate(i)

Disponibile numai în Engleză

3.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 unitate(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare în apa de băut:**

- 

##### **Găină**

- Nu este specificat. 0 zi

#### **Administrare intraoculară:**

- 

##### **Găină**

- Nu este specificat. 0 zi

-:

- 

##### **Găină**

- Nu este specificat. 0 zi

#### **Administrare nazală:**

- 

##### **Găină**

- Nu este specificat. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD11

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

Disponibile numai în [Letonă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/11/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/NRP/95/0165

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/11/1995

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.