

Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.80 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

7.70 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 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](#) [Letonă](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Czechia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

5/11/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

97/068/91-S/C

Data modificării statusului autorizației:

14/11/2007

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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