

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Administrare nazală

Administrare intraoculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%/doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%/doză

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

•

Găină

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare nazală:

•

Găină

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare intraoculară:

•

Găină

- Carne. 0 zi

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD

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](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Cyprus

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

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 Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

26/02/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

13215

Data modificării statusului autorizației:

17/01/2013

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.