

NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Autorizat

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOBILIS Ma5, λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα / για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)

Administrare nazală

administrare oftalmică

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

3.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Coarse spray:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

Administrare nazală:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

administrare oftalmică:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 0 zi

Administrare orală:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
 - Ou. 0 zi
-

QI01AD07

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Valid

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

Greece

[illegible]

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](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas M.A.E.

Data autorizației de comercializare:

3/10/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

161700/04-10-2021/K-0060803

Data modificării statusului autorizației:

3/01/2023

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 (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.