

Nobilis Ma5 + Clone 30 lyophilisate for ocular suspension/ for use in drinking water for chickens

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis Ma5 + Clone 30 lyophilisate for ocular suspension/ for use in drinking water for chickens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Portugalsky](#)

Podanie do oka

Použitie rozprašovaním
Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD11

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

7/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2067

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/07/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.