

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Ima dovoljenje
za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobilis IB Ma5 vet. Frystorkat pulver för suspension

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v vodo za pitje:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Eggs. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD07

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Sweden

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

9/10/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Swedish Medical Products Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

13456

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

9/10/1998

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.