

Nobilis IB Ma5

Pooblašeno

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

Product identification

Ime zdravila:

Nobilis IB Ma5

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:

Okulonazalno dajanje
Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
398107.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Italian](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazalno dajanje:****• Chicken**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Peroralna uporaba:**• Chicken**

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD07

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

19/02/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja :

VPA10996/136/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/02/2003

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064564>