

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (kyckling)

Tamhöns

Administreringsväg:

Okulonasal användning

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frysorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

QI01AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska
Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

24/10/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

120015

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/12/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.