

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Nasal användning

Intraokulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log10 unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Läkemedelsform:

Pulver till oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

•

Tamhöns

- Meat. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Nasal användning:

•

Tamhöns

- Meat. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Intraokulär användning:

•

Tamhöns

- Meat. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Tillgänglig i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

26/02/1991

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

13215

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/01/2013

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

Dokumenter

Produktresumé

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