

Nobilis Ma5+Clone 30, liofilizatas suspensijai į akį ar šnervę ruošti / naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis Ma5+Clone 30, liofilizatas suspensijai į akį ar šnervę ruošti / naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Okulonasal användning

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

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

Karenstid per administreringsväg:

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD11

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Finns tillgänglig endast på litauiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

21/12/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/95/0256/001-010

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/10/2024

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.