

# NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Εξουσιοδοτημένο

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

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με εκνέφωση

Από στόματος χρήση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

---

**Withdrawal period by route of administration:****Χορήγηση με εκνέφωση:****• Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

**Από στόματος χρήση:****• Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

**Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:****• Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI01AD

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)  
Διατίθεται μόνο σε [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet

---

### **Marketing authorisation date:**

31/07/2000

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Αριθμός άδειας:**

FR/V/0323807 5/2000

---

## Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

31/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040062>