

# Nobilis Ma5, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

Εγκεκριμένο

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis Ma5, liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με εκνέφωση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Χορήγηση με εκνέφωση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:**

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QI01AD07

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Croatia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά  
Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/02/2023

---

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

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/23-01/96

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

4/11/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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