

# Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis Ma5 + Clone30, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor oculonasale suspensie/gebruik in drinkwater voor kippen

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Vía ocular

Nebulización

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Administración en agua de bebida:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 7 Día

- Egg. no withdrawal period  
zero days

### Vía oculonasal:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 7 Día

- Egg. no withdrawal period  
zero days

### Nebulización:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 7 Día

- Egg. no withdrawal period  
zero days

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD11

---



Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/12/1994

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 8104

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/03/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.