

# Nobilis IB Ma5 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Spray Applikation / oculo-nasalen Instillation / zur Verabreichung über das Trinkwasser, für Hühner

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis IB Ma5 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Spray Applikation / oculo-nasalen Instillation / zur Verabreichung über das Trinkwasser, für Hühner

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Nebulización

Administración en agua de bebida

Vía oculonasal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 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:

#### Nebulización:

- 

#### Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

### Administración en agua de bebida:

- 

#### Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

### Vía oculonasal:

- 

#### Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI01AD07

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---



Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

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

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

17/11/2011

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Número de autorización:**

PEI.V.11599.01.1

---

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

30/10/2020

---

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.