

# Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizado para suspensión oculo- nasal/administración na água de bebida para galinhas

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis Ma5 + Clone 30 liofilizado para suspensión oculo-nasal/administración na água de bebida para galinhas

### **Principio activo:**

Disponível únicamente en [English](#)

Disponível únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Pollos de engorde

### **Vía de administración:**

Vía oral

Vía oculonasal

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

### **Tiempo de espera por vía de administración:**

#### **Vía oral:**

- 

#### **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

#### **Vía oculonasal:**

- 

#### **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI01AD11

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

---

## 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:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/04/1992

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

386/91 DGV

---

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

1/11/2021

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.