

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Nebulización

Vía oculonasal

## Datos del medicamento

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

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Dosis infectiva 50% en 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. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía oculonasal:**

- 

**Pollos**

- 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](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Croacia

---

**Disponible en:**

Croacia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)  
Disponible únicamente en [Croatian](#)

---

## 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](#)

---

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

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

---

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

9/02/2023

---

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

Intervet International B.V.  
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Número de autorización:**

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

---

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

4/11/2025

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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