

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD06

QI01AD07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Roumanie

Disponible en:

Roumanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)
Disponible uniquement en [Romanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/10/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numéro de l'autorisation:

120015

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/12/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.