

# NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Ovlašten

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

## Product identification

### Naziv VMP-a:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Nebulizacijom

Kroz usta

Okulonazalno

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Dostupno samo u [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat za suspenziju

---

**Withdrawal period by route of administration:****Nebulizacijom:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

**Kroz usta:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

**Okulonazalno:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI01AD

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)  
Dostupno samo u [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet

---

**Marketing authorisation date:**

31/07/2000

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Odgovorno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Broj autorizacije:**

FR/V/0323807 5/2000

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

31/07/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040062>