

## NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Engedélyezett

liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

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

### Termék azonosítása

#### **Készítmény neve:**

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

#### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

#### **Célállat faj:**

csibe

csirke

#### **Alkalmazás módja:**

Oculonasalis alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

[Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Termékjellemezők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

[Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD06

QI01AD07

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)

[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Elérhető:

Romania

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)  
Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

24/10/2006

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

### **Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**120015

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**3/12/2025

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.