

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000091583>

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NOBILIS MA5 + CLONE 30

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

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](#)

Nasalis alkalmazás

Intraocularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 log10 unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log10 unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Gyógyszerforma:

Por belsőleges szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Nasalis alkalmazás:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Intraocularis alkalmazás:

-

csirke

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD

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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Cyprus

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

26/02/1991

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Engedély száma:

13215

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/01/2013

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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