

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

Heimilað

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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hænsn

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til eimgjafar

Til notkunar í augu og nef

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í drykkjarvatn:**

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

**Til eimgjafar:**

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

**Til notkunar í augu og nef:**

- 

**Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AD07

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Króatía

---

**Fáanlegt í:**

Króatía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska  
Aðeins fánlegt í króatíska

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska

---

### **Markaðsleyfishafi:**

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

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

9/02/2023

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

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

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

4/11/2025

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.