

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

### **Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

Toediening door verneveling

Oculonasaal gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

**Toediening door verneveling:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

**Oculonasaal gebruik:**

- 

**Kip**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Beschikbaar in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

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

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

9/02/2023

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

### **Vergunningsnummer:**

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

---

### **Datum toelatingswijziging:**

4/11/2025

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.