

# NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Upoważniony

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

## Product identification

### Nazwa leku:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

---

### Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Nebulizacja

Podanie doustne

Na oczy i nozdrza

---

## Product details

### Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

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

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

---

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

- All relevant tissues. 0 day

**Podanie doustne:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

**Na oczy i nozdrza:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)  
Dostępne wyłącznie w [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet

---

### **Marketing authorisation date:**

31/07/2000

---

### **Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numer pozwolenia:**

FR/V/0323807 5/2000

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

31/07/2010

---

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

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

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