

# NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oculonasal

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via oculonasal:**

- 

**Chicken (chick)**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD06

QI01AD07

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roméia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)  
Disponível apenas em [Romanian](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#)

---

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

### **Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

24/10/2006

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**120015

---

**Data de alteração do estado de autorização:**19/01/2012

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044942>