

# NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Oprávněný

liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30 liofilizat pentru suspensie oculo-nazală sau pentru administrare în apa de băut pentru găini

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Cesta podania:**

Okulonazálne použitie

Podanie v pitnej vode

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD06

QI01AD07

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)  
Dostupné len v [Rumunsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

24/10/2006

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Číslo registrácie:**120015

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**3/12/2025

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.