

# Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Nobilis Ma5 + Clone 30, Lyofilizát pro suspenzi

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Okulonazalno dajanje

Dajanje z razprševanjem

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

5.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

7.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### **Farmacevtska oblika:**

Liofilizat za suspenzijo

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

### **Okulonazalno dajanje:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

### **Dajanje z razprševanjem:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AD11

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Czechia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

Na voljo samo v [Czech](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

5/11/1991

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

97/068/91-S/C

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

14/11/2007

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

## Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.