

# Nobilis Ma5 + CLONE 30

Pooblašeno

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

## Product identification

### Ime zdravila:

Nobilis Ma5 + CLONE 30

---

### 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](#)

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

---

### Pot uporabe:

Dajanje z razprševanjem

Okulonazalno dajanje

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Farmacevtska oblika:**

Liofilizat in vehikel za peroralno suspenzijo

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Dajanje z razprševanjem:**

•

**Chicken**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Chicken (chick)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

**Okulonazalno dajanje:**

•

**Chicken**

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

**Chicken (chick)**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI01AD11

---

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

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

11/04/1996

---

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

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja :**

190a/92

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

1/04/2011

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090168>