

## NOBILIS MA5 + CLONE 30

Ima dovoljenje za promet

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

### Informacije o zdravilu

**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](#)

**Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje

Nazalna uporaba

Intraokularna uporaba

### Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

Na voljo samo v [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> unit(s) / 1.00 50% Embryo Infective Dose/dose

---

**Farmaceutska oblika:**

Prašek za peroralno suspenzijo

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje:**

•

**Chicken**

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

**Nazalna uporaba:**

•

**Chicken**

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

**Intraokularna uporaba:**

•

**Chicken**

- Meat. 0 day

- Egg. 0 day

---

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

QI01AD

---

**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](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Cyprus

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

---

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

26/02/1991

---

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

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

13215

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/01/2013

---

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.