

Nobilis ND Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis ND Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

пуйка

Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизиране

Очно-назално прилагане

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез небулизиране:

-

кокошка

- Not specified. 0 day

-

пуйка

- Not specified. 0 day

Очно-назално прилагане:

-

кокошка

- Not specified. 0 day

-

пуйка

- Not specified. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

-

кокошка

- Not specified. 0 day

-

пуйка

- Not specified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Налично само в [Латвийски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

13/11/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/95/0175

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/11/1995

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.