

File downloaded on 2026-07-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000090176>

# Nobilis ND Clone 30 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculo-nasalen Instillation, zur Verabreichung als Spray oder über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Идентификация на продукта

### **Име на лекарството:**

Nobilis ND Clone 30 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculo-nasalen Instillation, zur Verabreichung als Spray oder über das Trinkwasser für Hühner und Puten

### **Активно вещество:**

Налично само в Английски

### **Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пуйка

пиле

### **Начин на приложение:**

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизиране

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

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

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Очно-назално прилагане:

- 

##### пуйка

- Meat and offal. 0 day

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

#### Прилагане чрез небулизиране:

- 

##### пуйка

- Meat and offal. 0 day

- 

##### пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

#### Прилагане във вода за пиене:

- 

##### пуйка

- Meat and offal. 0 day

- 

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 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:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/07/1995

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

490a/93

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

6/04/2010

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.