

Nobilis Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле
пуйка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Португалски

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

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

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Очно-назално прилагане:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 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:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

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](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

3/04/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

31247/04-04-2023/K-0006003

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/04/2023

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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