

# Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře

Krůta

### Cesta podání:

Okulonazální podání

Podání v pitné vodě

Podání rozprašováním

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 dose

---

### Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi/pro podání v pitné vodě

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Okulonazální podání:

- 

##### **Kuře**

- Maso. 0 day

- 

##### **Krůta**

- Maso. 0 day

### Podání v pitné vodě:

- 

##### **Kuře**

- Maso. 0 day

- 

##### **Krůta**

- Maso. 0 day

### Podání rozprašováním:

- 

##### **Kuře**

- Maso. 0 day

- 

##### **Krůta**

- Maso. 0 day

---

## **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD06

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Dostupné v:**

Estonia

---

### **Popis balení:**

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

---

## **Doplňující informace**

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum registrace:**

25/03/2004

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

**Registrační číslo:**

1220

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/03/2004

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.