

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

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Henne

Truthuhn

---

### **Art der Anwendung:**

zum Vernebeln

okulonasale Anwendung

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Vernebeln:**

- 

#### **Henne**

- Not specified. 0 Tag

- 

#### **Truthuhn**

- Not specified. 0 Tag

#### **okulonasale Anwendung:**

- 

#### **Henne**

- Not specified. 0 Tag

- 

#### **Truthuhn**

- Not specified. 0 Tag

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

#### **Henne**

- Not specified. 0 Tag

- 

#### **Truthuhn**

- Not specified. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD06

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Verfügbar in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

13/11/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/95/0175

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/11/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.