

# Nobilis ND Clone 30 live lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens and turkeys.

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Nobilis ND Clone 30 live lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens and turkeys.

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Truthuhn  
Huhn

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1258930000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

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

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:  
zum Einnehmen:**

- 

**Truthuhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

**Huhn**

- Eier. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AD06

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Irland

---

**Verfügbar in:**

Irland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Zulassungsdatum:**

31/08/2004

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Zulassungsnummer:**

VPA10996/091/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/08/2004

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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