

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

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

6.00 log 10 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:

okulonasale Anwendung:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID9) 12000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Polyethylenterephthalat) mit 12 Becher (Aluminium; Polypropylen) mit jeweils 1000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Deckel (Polypropylen, Polyethylen)

(ID4) 100000 Impfdosis/ Impfdosen; 0 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 10000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Behälter (Polyethylenterephthalat) mit 0 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium)

(ID3) 50000 Impfdosis/ Impfdosen; 0 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 5000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Behälter (Polyethylenterephthalat) mit 0 Milliliter, verschlossen mit Kappe und Stopfen (Aluminium, Halogenbutylkautschuk)

(ID2) 25000 Impfdosis/ Impfdosen; 0 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 2500 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Behältnis (Polyethylenterephthalat) mit 0 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium)

(ID12) 60000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Polyethylenterephthalat) mit 6 Becher (Aluminium; Polypropylen) mit jeweils 10000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Deckel (Polypropylen, Polyethylen)

(ID11) 60000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Polyethylenterephthalat) mit 12 Becher (Aluminium; Polypropylen) mit jeweils 5000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Deckel (Polypropylen, Polyethylen)

(ID10) 30000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Polyethylenterephthalat) mit 12 Becher (Aluminium; Polypropylen) mit jeweils 2500 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Deckel (Polypropylen, Polyethylen)

(ID1) 10000 Impfdosis/ Impfdosen; 0 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Behältnis (Polyethylenterephthalat) mit 0 Milliliter, verschlossen mit Kappe und Stopfen (Aluminium, Halogenbutylkautschuk)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

21/07/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

490a/93

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente