

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

Εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Ινδοόρνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με εκνέφωση

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Χορήγηση με εκνέφωση:**

•

#### **Ορνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

### **Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:**

•

#### **Ορνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

#### **Ορνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

•

#### **Ινδοόρνιθα**

- Δεν διευκρινίζεται. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QI01AD06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Latvia

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

13/11/1995

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
Food And Veterinary Service

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
V/NRP/95/0175

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
13/11/1995

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.