

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

Εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ινδοόρνιθα

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
1258930000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Από στόματος χρήση:**

•

**Ινδοόρνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο**

- Αυγά. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

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

QI01AD06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

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:**

Ireland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## 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 Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

31/08/2004

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

VPA10996/091/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

31/08/2004

---

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)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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