

# Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

Pavos

### **Vía de administración:**

Vía ocular

Administración en agua de bebida

Nebulización

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 log 10 dosis letal al 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oculonasal:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Pavos

- Meat and offal. 0 Día

### Administración en agua de bebida:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Pavos

- Meat and offal. 0 Día

### Nebulización:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### Pavos

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios  
(ATCvet):**

QI01AD06

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Disponible en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/03/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1220

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/03/2004

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.