

Nobilis Clone 30 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas e perus

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Clone 30 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas e perus

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Dinde

Poulet (futur reproducteur)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Dinde

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (futur reproducteur)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Disponible uniquement en Portuguese

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

MSD Animal Health Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/01/1988

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

91/87 DGV

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/09/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.