

File downloaded on 2026-01-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000044923>

NOBILIS ND CLONE 30

Engedélyezett

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NOBILIS ND CLONE 30

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

házipulyka

Alkalmazás módja:

Oculonasalis alkalmazás

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Romania

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)
Csak itt érhető el [Romanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/09/2010

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

150465

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/10/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.