

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

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Kalkúni

Hænsn

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1258930000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til inntöku:**

•

**Kalkúni**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

•

**Hænsn**

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI01AD06

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Írland

---

**Fáanlegt í:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

31/08/2004

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10996/091/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

31/08/2004

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.