

Nobilis ND Clone 30

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis ND Clone 30

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchino

polli

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso intraoculare

Uso nasale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:

Nebulizzazione:

-

tacchino

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso nasale:

-

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD06

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)
Disponibile solo in [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

21/07/1995

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

490a/93

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/04/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090176>