

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

Registruotas

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Kalakutas

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Naudoti kaip aerozolį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Liofilizatas akių ir nosies suspensijai ar naudoti su geriamuoju vandeniu

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti kaip aerozolį:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kalakutas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Estonia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

25/03/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1220

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/03/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.