

Nobilis ND Clone 30 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculo-nasalen Instillation, zur Verabreichung als Spray oder über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis ND Clone 30 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculo-nasalen Instillation, zur Verabreichung als Spray oder über das Trinkwasser für Hühner und Puten

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kalkoen

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Toediening door verneveling:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

21/07/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

490a/93

Datum toelatingswijziging:

6/04/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.