

Nobilis Clone 30

Dopuszczony

λυοφιλοποιημένο υλικό για
οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για
χορήγηση με πόσιμο νερό για
όρνιθες και ινδόρνιθες

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Dostępne wyłącznie w hiszpański grecki angielski włoski portugalski

Na oczy i nozdrza

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

•

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Greece

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/04/2023

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

31247/04-04-2023/K-0006003

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/04/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.