

Nobilis Clone 30 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas e perus

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Clone 30 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas e perus

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

6.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oculonasal ou para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD06

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Caixas de plástico PET com 6 copos-medida de 10 000 doses
Caixas de plástico PET com 12 copos-medida de 5 000 doses
Caixas de plástico PET com 12 copos-medida de 2 500 doses.
Caixas de plástico PET com 12 copos-medida de 1 000 doses.
Caixa de cartão com 1 frasco de 5 000 doses
Caixa de cartão com 10 frascos de 5 000 doses.
Caixa de cartão com 10 frascos de 2 500 doses.
Caixa de cartão com 1 frasco de 2 500 doses.
Caixa de cartão com 10 frascos de 1 000 doses.
Caixa de cartão com 1 frasco de 1 000 doses.

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/01/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

91/87 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents