

Nobilis ND Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis ND Clone 30 liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai / lietošanai dzeramajā ūdenī vistām un tītariem

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Curcă

Calea de administrare:

-

-

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unitate(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (femelă adultă)

- Nu este specificat. 0 zi

-

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

-:

-

Găină (femelă adultă)

- Nu este specificat. 0 zi

-

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- Nu este specificat. 0 zi

-

Curcă

- Nu este specificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

13/11/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/NRP/95/0175

Data modificării statusului autorizației:

13/11/1995

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.