

# Nobilis ND Clone 30 live lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens and turkeys.

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis ND Clone 30 live lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens and turkeys.

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Găină

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1258930000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare orală:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Găină**

- Ouă. 0 zi

- Carne și organe. 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:**

Ireland

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)  
Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Data autorizației de comercializare:**

31/08/2004

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10996/091/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/08/2004

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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