

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

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină

Calea de administrare:

-

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

6.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 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:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

21/07/1995

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

490a/93

Data modificării statusului autorizației:

6/04/2010

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.