

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000092117>

NOBILIS CLONE 30

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOBILIS CLONE 30

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Găină

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.00 log₁₀ unit(s) / 1.00 Doze Infecțioase Embrionare 50%/doză

Forma farmaceutică:

Pulbere pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi
- Ou. 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](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:Cyprus

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

3/03/1981

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

7764

Data modificării statusului autorizației:

17/01/2013

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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