

# Nobilis Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis Clone 30 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό για όρνιθες και ινδόρνιθες

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină  
Curcă

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)

-

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 Doză

---

### **Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

---

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

#### **Administrare în apa de băut:**

- 

#### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Curcă**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Coarse spray:**

- 

#### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Curcă**

- Carne și organe. 0 zi

-:

- 

#### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- 

#### **Curcă**

- 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:**

Greece

---

**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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/04/2023

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

31247/04-04-2023/K-0006003

---

**Data modificării statusului autorizației:**

3/04/2023

---

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

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