

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

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie rozprašovaním
Okulonazálne použitie
Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu/podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken (hen)

- Not specified. 0 day

-

Turkey

- Not specified. 0 day

Okulonazálne použitie:

-

Chicken (hen)

- Not specified. 0 day

-

Turkey

- Not specified. 0 day

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken (hen)

- Not specified. 0 day

•

Turkey

- Not specified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

13/11/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/95/0175

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/11/1995

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.