

Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Ima
dovoljenje
za promet

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobilis ND Clone 30, lüofilisaat okulonasaalsuspensiooni valmistamiseks/joogivees manustamiseks kanadele ja kalkunitele

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Okulonazalno dajanje
Dajanje v vodo za pitje
Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
6.00 log 10 50% embryo lethal dose / 1.00 dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje

Karenca glede na pot uporabe:

Okulonazalno dajanje:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

•

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Estonia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

25/03/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1220

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

25/03/2004

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.