

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Неразрешен

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Очно-назално прилагане:**

-

пиле

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Прилагане чрез небулизиране:

-

пиле

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

3/06/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10996/187/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/10/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

NL/V/0113/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.