

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens
Nobilis ND C2 lyofilisat til okulonasal suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Okulonazální podání
Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Okulonazální podání:**

-

Kuře

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Podání rozprašováním:

-

Kuře

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

17/06/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

37495

Datum změny stavu registrace:

17/06/2005

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0113/001

Dotčený členský stát:

Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko
Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.