

NOBILIS ND C2

Autorizovaný

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2, okulonasaalsuspensiooni lüofilisaat kanadele

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

Okulonazální podání

Podání rozprašováním

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro okulonazální suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Okulonazální podání:

- **Kuře**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Podání rozprašováním:

- **Kuře**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/05/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1301

Datum změny stavu registrace:

22/05/2005

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0113/001

Dotčený členský stát:

Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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 Slovinško Španielsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037573>