

NOBILIS ND C2

Autorizovaný

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

Nobilis ND C2 liofilizado para suspensão oculonasal para galinhas
NOBILIS ND C2

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:

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazální podání:****• Kuře**

- All relevant tissues. 0 day

Podání rozprašováním:**• Kuře**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD06

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Portugalsko

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

13/05/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

DGAV

Registrační číslo:

R746/05 DGV

Datum změny stavu registrace:

13/05/2005

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 Slovinsko Španelsko 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037552>