

NOBILIS ND C2

Autoriseret

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Lægemidlets navn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Høns

Administrationsvej:

Okular anvendelse
Massebehandling ved nebulisering

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Withdrawal period by route of administration:

Okular anvendelse:

- **Høns**

- All relevant tissues. 0 day

Massebehandling ved nebulisering:

- **Høns**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD06

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

13/05/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

DGAV

Markedsføringstilladelsesnummer:

R746/05 DGV

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/05/2005

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0113/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [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>