

NOBILIS ND C2

Μη εγκεκριμένο

- Newcastle disease virus, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 vet. Frystorkat pulver till suspension för okulonasal eller sprayadministrering

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη
Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

•

Κοτόπουλο

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Κοτόπουλο

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD06

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

12/01/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

21933

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/06/2024

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.