

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Ei
myönnetty

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Silmiin ja sieraimiin

Sumutukseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin

Varoaika antoreiteittäin:**Silmiin ja sieraimiin:**

-

Kana

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Sumutukseen:

-

Kana

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/06/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA10996/187/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

31/10/2024

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.