

NOBILIS ND C2

Autorisé

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2, okulonasaalsuspensiooni lüofilisaat kanadele

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale

Withdrawal period by route of administration:

Voie oculonasale:

• Poulet

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

Administration par nébulisation:

• Poulet

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD06

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

22/05/2005

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1301

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/05/2005

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0113/001

États membres concernés:

Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce Irlande
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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