

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens
NOBILIS ND C2

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie oculonasale
Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension oculonasale

Temps d'attente par voie d'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

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

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](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/06/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103737

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/06/2005

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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