

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nobilis ND C2 liofilizat za okulonazalno suspenzijo za piščance

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:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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:

10/01/2006

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0220/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2006

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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