

NOBILIS ND C2

Nije ovlašteno

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

NOBILIS ND C2

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

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Okulonazalno
Nebulizacijom

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazalno:**

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Nebulizacijom:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Surrendered

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [Swedish](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/01/2007

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odgovorno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj autorizacije:

21933

Datum promjene statusa odobrenja:

18/06/2024

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

NL/V/0113/001

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037554>