

NOBILIS ND C2

Viðurkennt

- Newcastle disease virus, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 lyofilizát na okulonazálnu suspenziu pre kurčatá

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í augu og nef

Til eimgjafar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í augu og nef:

- **Hænsn**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Til eimgjafar:

- **Hænsn**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/06/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/018/05-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2005

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0113/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía
Lettland Litáen Lúxemborg Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037553>