

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Per uso oculonasale

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.70 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso oculonasale:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

Nebulizzazione:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/05/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.03204.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/07/2010

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0113/001

Stati membri interessati:

Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania Grecia Irlanda
Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.