

# Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Niet  
gemachtigd

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

---

**Toedieningsweg:**

Oculonasaal gebruik

Toediening door verneveling

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Oculonasaal gebruik:**

•

**Kip**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

**Toediening door verneveling:**

•

**Kip**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD06

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

9/06/2005

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

### **Vergunningsnummer:**

103737

---

### **Datum toelatingswijziging:**

15/03/2024

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

### **Procedurenummer:**

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.