

NOBILIS ND C2

Geautoriseerd

- Newcastle disease virus, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis ND C2 liofilizado para suspensão oculonasal para galinhas
NOBILIS ND C2

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik
Toediening door verneveling

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.70 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:

Oculonasaal gebruik:

- **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

Toediening door verneveling:

- **Kip**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

13/05/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

DGAV

Toelatingsnummer:

R746/05 DGV

Wijzigingsdatum status toelating:

13/05/2005

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0113/001

Betrokken lidstaten:

België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037552>