

NOBILIS ND C2

Niet gemachtigd

- Newcastle disease virus, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS ND C2

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

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 unit(s) / 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:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

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:

12/01/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

21933

Datum toelatingswijziging:

18/06/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0113/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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