

# Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Ikke  
autorisert

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Okulonasal bruk

Massebehandling ved nebulisering

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.70 50% embryo infeksiøs dose / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Okulonasal bruk:**

- 

**kylling**

- Alt relevant vev. no withdrawal period 0 days

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**kylling**

- Alt relevant vev. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Overgitt-fracfalt

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/06/2005

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

### **Godkjenningsnummer:**

103737

---

### **Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/03/2024

---

### **Referanse medlemsstat:**

NL

---

### **Prosedyrenummer:**

NL/V/0113/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.