

NOBILIS ND C2

Ikke autorisert

- Newcastle disease virus, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS ND C2

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

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 enhet(er) / 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:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

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:

12/01/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

21933

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0113/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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