

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Niedopuszczony do
obrotu

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sprządzania zawiesiny na oczy i nozdrza

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Na oczy i nozdrza:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Nebulizacja:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD06

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

9/06/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Health

Numer pozwolenia:

103737

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/03/2024

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

NL/V/0113/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.