

# Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Nobilis ND C2 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα για όρνιθες

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via ocular

Nebulização

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.70 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão oculonasal

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via oculonasal:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

**Nebulização:**

- 

**Chicken**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Chipre

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

18/07/2006

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Número da autorização:**

CY00108V

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2014

---

### **Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0113/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Alemanha Grécia Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.