

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

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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

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 Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

2/05/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.03204.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

2/07/2010

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

Documentos

Combined File of all Documents

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