

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal 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 nasal

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:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

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:

19/08/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1622

Data da alteração do estado de autorização:

19/08/2005

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

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.