

# 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:**

Eslováquia

---

**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:**

7/06/2005

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número da autorização:**

97/018/05-S

---

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

7/06/2005

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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