

NOBILIS ND C2

Não autorizado

- Newcastle disease virus, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 vet. Frystorkat pulver till suspension för okulonasal eller sprayadministrering

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oculonasal
Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
5.70 unidade(s) / 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:

Abandonada

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em Swedish

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

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

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

12/01/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Swedish Medical Products Agency

Número da autorização:

21933

Data de alteração do estado de autorização:

18/06/2024

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0113/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037554>