

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularnasal suspension for chickens

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularnasal suspension for chickens

Nobilis ND C2 lyofilisaat voor ocularnasale suspensie voor kippen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Okularnazálne použitie

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na okulonazálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Okulonazálne použitie:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

29/02/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 10054

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/01/2022

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0113/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko Portugalsko Slovensko Slovinsko
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.