

# Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Oprávněný

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

### 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:

Okulonazálne 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

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

17/06/2005

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

37495

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/06/2005

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.