

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Ni
odobreno

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular nasal suspension for chickens

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Okulonazalno dajanje

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za okulonazalno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:

Okulonazalno dajanje:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

3/06/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA10996/187/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

31/10/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

NL/V/0113/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.