

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Ej
godkänd

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocularonasal suspension for chickens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Okularonasal användning

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension

Karenstid per administreringsväg:

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

9/06/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

103737

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/03/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0113/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.