

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis ND C2 lyophilisate for ocular suspension for chickens

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Okulonasal 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:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

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:

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

19/08/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1622

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/08/2005

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0113/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Bipacksedel

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

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Gemensam fil för alla dokument

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