

# 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:**

Slovakien

**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:**

7/06/2005

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkännandenummer:**

97/018/05-S

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

7/06/2005

---

### **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](http://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.