

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

Nobilis ND C2 liofilizat za okulonazalno suspenzijo za piščance

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:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

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:

10/01/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0220/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/01/2006

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

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.

Bipacksedel

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.