

# Nobilis ND C2 Lyophilisat zur Herstellung einer oculo-nasalen Suspension für Hühner

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobilis ND C2 Lyophilisat zur Herstellung einer oculo-nasalen Suspension für Hühner

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

okulonasale Anwendung  
zum Vernebeln

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**okulonasale Anwendung:**

•

**Huhn**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 days

**zum Vernebeln:**

•

**Huhn**

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD06

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

2/05/2005

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Zulassungsnummer:**

PEI.V.03204.01.1

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/07/2010

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0113/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Deutschland  
Griechenland Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal  
Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/02/2026

Herunterladen