

# NOBILIS ND C2

Autorizado

- Newcastle disease virus, Live

## Product identification

### Nombre del medicamento:

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2 λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα για όρνιθες

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Pollos

---

### Vía de administración:

Vía ocular

Nebulización

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.70 Unidad(es) / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión ocular

---

### Withdrawal period by route of administration:

Vía ocular:

**• Pollos**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

**Nebulización:**

**• Pollos**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Chipre

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

18/07/2006

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

CY00108V

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

16/10/2014

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0113/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Alemania Grecia Irlanda  
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia  
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037570>