

# NOBILIS ND C2

Autorizado

- Newcastle disease virus, Live

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2, okulonasaalsuspensiooni lüofilisaat kanadele

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía ocularnasal

Nebulización

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

5.70 Unidad(es) / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión ocularnasal

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía ocularnasal:**

**• 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:**

Estonia

---

**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:**

22/05/2005

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1301

---

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

22/05/2005

---

**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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037573>