

# Nobilis ND C2 lyophilisate for oculonasal suspension for chickens

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Nobilis ND C2 lyophilisate for oculonasal suspension for chickens

Nobilis ND C2

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Poulet

---

### **Voie d'administration:**

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie oculonasale:**

•

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

**Administration par nébulisation:**

•

**Poulet**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/05/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

PEI.V.03204.01.1

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/07/2010

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

**États membres concernés:**

Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce Irlande  
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie Slovénie  
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.