

# NOBILIS ND C2

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NOBILIS ND C2

Nobilis ND C2

---

**Substance active:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Espèces cibles:**

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

---

## Informations sur le produit

**Substance active / 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

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#) [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:**

NL/V/0113/001

---

### **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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037574>