

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044941>

## NOBILIS ND C2

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain C2, Live

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

NOBILIS ND C2

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pulcino)

---

**Via di somministrazione:**

Per uso oculonasale

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione oculonasale

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD06

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/03/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

100169

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/02/2024

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.