

File downloaded on 2026-04-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000001308>

# Nobilis IB Primo QX (--) lyophilisate and solvent for oculonasal suspension

Autorizado

- Infectious bronchitis virus, type QX, strain D388, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis IB Primo QX (--)  
lyophilisate and solvent for oculonasal suspension

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía oculonasal

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>4.0</sup> - 10<sup>5.5</sup> EID<sub>50</sub> Reference:2.C.2.1 Index:0

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión oculonasal

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía ocular:**

- 

**Pollos**

- Not applicable. 0 Día  
Zero days

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD07

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

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

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/09/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

4/09/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 2/05/2024

[Descargar](#)

ema-puar-nobilis-ib-primo-qx-v-2802-par-en.pdf