

NOBILIS ILT liofilizat și solvent pentru suspensie oculară la găini

Autorizado

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain Serva, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS ILT liofilizat și solvent pentru suspensie oculară la găini

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Vía de administración:

Vía intraocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AD08

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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

15/09/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160059

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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