

NOBILIS CORVAC EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizado

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS CORVAC EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AB04

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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 500 ml (1000 dosis)

Caja con 1 vial de 250 ml (500 dosis)

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

7/05/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2726 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/09/2019

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado