

NOBILIS ND+EDS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS ND+EDS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

• **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

• **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

• **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

• **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AA12

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial 500 ml (1000 dosis)

Caja con 1 vial 250 ml (500 dosis)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

13/07/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2733 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/01/2015

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055469>