

# Nobilis Newcavac emulsie voor injectie voor kippen

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis Newcavac emulsie voor injectie voor kippen

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 50% dosis protectora / 0.50 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

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

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QI01AA02

---

**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:**Países Bajos

---

**Disponible en:**Países Bajos

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Dutch](#)Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/02/1994

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 1304

---

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

18/11/2015

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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