

Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile per polli e tacchini

Autorisé

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvante per sospensione iniettabile per polli e tacchini
Nobilis AE + POX Liofilizzato e solvante per sospensione iniettabile per polli e tacchini

Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Dinde (pour la reproduction)

Voie d'administration:

Administration par transfixion

Product details

Substance active / Dosage:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Administration par transfixion:

• **Poulet (pour reproduction)**

- Viande et abats. 0 day

• **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

• **Dinde (pour la reproduction)**

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Italie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/02/1991

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

MINSAL

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/12/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983622>