

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

Viðurkennt

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

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Hænsn (til undaneldis)

Aðeins í boði í [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)  
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í væng

---

## Product details

### **Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### **Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Til notkunar í væng:**

- **Hænsn (til undaneldis)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

- **Turkey (for reproduction)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

### **ATC flokkun (dýralyf):**

QI01AD

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

### **Authorised in:**

Ítalía

---

### **Áletrun:**

Aðeins í boði í [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

4/02/1991

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

MINSAL

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

31/12/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

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