

# NOBILIS EDS EMULSION INJECTABLE POUR POULES

Autorizzato

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

NOBILIS EDS EMULSION INJECTABLE POUR POULES

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Pollo (gallina ovaiola)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Pollo (gallina ovaiola)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- 

**Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AA05

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Disponibile in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/05/1988

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7879654 0/1988

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/05/2013

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.