

NOBILIS IB+ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Autorizzato

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

NOBILIS IB+ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollatra per ovoprodotzione)

Pollastra da riproduzione

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

• **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Pollastra da riproduzione**

- carne e visceri. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

• **Pollo (pollatra per ovoproduzione)**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Pollastra da riproduzione**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI01AA13

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2735 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/02/2013

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055499>