

## NOBILIS CORIZZA 0,25

Non  
autorizzato

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain H18, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain Spross, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 083, Inactivated

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

NOBILIS CORIZZA 0,25

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

polli

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 70% Protective Dose / 0.25 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**polli**

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI01AB04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Revocato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

5/10/1999

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

102488

---

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

1/01/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0261/001

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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