

NOBILIS EDS

Non autorizzato

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS EDS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

6.50 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-
- polli**
- carni e frattaglie. 0 giorno
 - uova. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-
- polli**
- carni e frattaglie. 0 giorno
 - uova. 0 giorno

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

QI01AA05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/01/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

14538

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/11/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet