

# NOBILIS CORVAC EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

NOBILIS CORVAC EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

---

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Kip**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AB04

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Spanje

---

### **Beschikbaar in:**

Spanje

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

7/05/1992

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Vergunningsnummer:**

2726 ESP

---

### **Datum toelatingswijziging:**

2/09/2019

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.