

Nobilis AE+Pox liofilizado e solvente para suspensão

Upoważniony

- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

Product identification

Nazwa leku:

Nobilis AE+Pox liofilizado e solvente para suspensão

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Doskrzydłowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Doza

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Doza

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Doskrzydłowo:

- **Turkey (for reproduction)**
 - **Chicken**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

MSD Animal Health Lda.

Organ odpowiedzialny:

DGAV

Numer pozwolenia:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 438/91DGV

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/01/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098310>