

# NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Autorizado

- Avian encephalomyelitis virus, strain Calnek 1143, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

## Product identification

### Nome do medicamento:

NOBILIS AE + POX, liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intradérmica

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.80

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 0.01 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1.80

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 0.01 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Withdrawal period by route of administration:****Via intradérmica:**

- **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Turkey (hen)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AD

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Romanian](#)

Disponível apenas em [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

15/03/2005

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

150250

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

5/02/2021

---

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

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014381>