

NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Autorizado

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#)
[letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#)
[finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

2.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA12

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/07/1979

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2733 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

14/01/2015

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.