

Nobilis EDS`76 emulsão injetável para galinhas poedeiras

Não
autorizado

- Eggdrop syndrome-1976 virus, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis EDS`76 emulsão injetável para galinhas poedeiras

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

6.50 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 0.50
mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

-

Chicken (layer hen)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Revogado pela Autoridade

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

caixas de 12 frascos de 500 ml (1000 doses)

Caixas de 1 frasco de 500 ml (1000 doses)

Caixas de 1 frasco de 250 ml (500 doses)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/03/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

100/87 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

1/06/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents