

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000055469>

# NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

NOBILIS ND+EDS EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#)  
[Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Španielsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Injekčná emulzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

**Subkutánne použitie:**

•

**Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

•

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AA12

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Španielsko

---

**Dostupné v:**

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

13/07/1979

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

2733 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/01/2015

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.