

NOBILIS AE+POX

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

NOBILIS AE+POX

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v krilno gubo

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v krilno gubo:

• **Turkey (hen)**

- Meat and offal. 0 day

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

- Meat and offal. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

5/02/1990

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja :

2683 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

31/01/2020

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055489>