

Nobilis AE+Pox liofilizado e solvente para suspensão

Pooblašćeno

- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live
- Fowlpox virus, strain GIBBS, Live

Product identification

Ime zdravila:

Nobilis AE+Pox liofilizado e solvente para suspensão

Ućinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

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

Pot uporabe:

Dajanje v krilno gubo

Product details

Ućinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Potisk

Na voljo samo v [English](#)

1.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Potisk

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za raztopino za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v krilno gubo:

- **Turkey (for reproduction)**
 - **Chicken**
-

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QV

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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Portugal

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Portuguese](#)

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](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

MSD Animal Health Lda.

Pristojni organ:

DGAV

Številka dovoljenja :

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 438/91DGV

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/01/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098310>