

# Nobilis EDS Emulsie voor injectie

Ikke  
autoriseret

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Nobilis EDS Emulsie voor injectie

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Unghøne til reproduktion

Unghøne til æglægning

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

6.50 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, emulsion

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Unghøne til reproduktion**

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Egg. 0 dag 0 days

- 

**Unghøne til æglægning**

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Unghøne til æglægning**

- Meat and offal. 0 dag 0 days

- Egg. 0 dag 0 days

- 

**Unghøne til reproduktion**

- Meat and offal. 0 dag

- Eggs. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AA05

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/05/2000

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

11/10/2023

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.