

# NOBILIS AE+POX

Nicht  
autorisiert

Λυοφιλοποιημένα σφαιρίδια με  
διαλύτη για όρνιθες και  
ινδόρνιθες

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

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

NOBILIS AE+POX

NOBILIS AE+POX Λυοφιλοποιημένα σφαιρίδια με διαλύτη για όρνιθες και ινδόρνιθες

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Truthuhn

Huhn

### Art der Anwendung:

Flügelstichapplikation

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.80 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

2.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Flügelstichapplikation:**

- Truthuhn
  - Huhn
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Zypern

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00047V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/12/2010

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091623>