

# NOBILIS AE+POX

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

NOBILIS AE+POX

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Pavas

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

---

### Vía de administración:

Punción en la membrana del ala

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Punción en la membrana del ala:**

• **Pavas**

- Meat and offal. 0 Día

• **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

• **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AD

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 1000 dosis y 1 vial de 13 ml de disolvente

Caja con 2 viales de 500 dosis y 1 vial de 13 ml de disolvente

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

5/02/1990

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

2683 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/01/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

---

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