

# NOBILIS AE+POX

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

NOBILIS AE+POX

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Dinde (dinde)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

---

### Voie d'administration:

Administration par transfixion

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administration par transfixion:**

• **Dinde (dinde)**

- Viande et abats. 0 day

• **Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)**

- Viande et abats. 0 day

• **Poulette future reproductrice**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Espagne

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

5/02/1990

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2683 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/01/2020

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

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