

# NOBILIS IB+ND+EDS EMULSION INYECTIONNABLE PARA POLLOS

Autorisé

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated
- Egg drop syndrome '76 virus, Inactivated

## Product identification

### Dénomination du médicament:

NOBILIS IB+ND+EDS EMULSION INYECTIONNABLE PARA POLLOS

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

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

Poulette future reproductrice

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

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

- Viande et abats. 0 day

• **Poulette future reproductrice**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

• **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):**

QI01AA13

---

**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:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**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:**

2735 ESP

---

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

26/02/2013

---

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/600000055499>