

NOBILIS IB+ND+EDS EMULSION INJECTABLE 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 INJECTABLE 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

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>