

# Nobilis EDS Emulsion injectable

Non autorisé

- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nobilis EDS Emulsie voor injectie  
Nobilis EDS Emulsion injectable  
Nobilis EDS Emulsion zur Injektion

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

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

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
6.50 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet (futur reproducteur)**

- Viande et abats. 0 day 0 days

- Egg. 0 day 0 days

- 

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

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

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

- Viande et abats. 0 day 0 days

- Egg. 0 day 0 days

- 

**Poulet (futur reproducteur)**

- Viande et abats. 0 day

- Œufs. 0 day

---

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

QI01AA05

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Intervet International B.V.

---

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

29/05/2000

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

11/10/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

### Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)