

NOBILIS E.COLI INAC

Разрешен

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F11
- Escherichia coli, flagellar toxin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS E.COLI INAC

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

пиле

- Meat and offal. 35 day
- Egg. no withdrawal period zero days

Подкожно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 35 day
 - Egg. no withdrawal period zero days
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AB05

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

24/07/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2852 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/01/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

NL/V/0017/001

Засегната държава членка:

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.