

# НОБИЛИС САЛЕНВАК Т

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

НОБИЛИС САЛЕНВАК Т

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

малко пиле

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AB01

---

**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](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Bulgaria

---

**Описание на опаковката:**

Картонена кутия с многодозов флакон (500 ml) от полиетилен с ниска плътност, затворен с гумена тапа и запечатан с алуминиева капачка (Eur.Ph).

Картонена кутия с многодозов флакон (250 ml) от полиетилен с ниска плътност, затворен с гумена тапа и запечатан с алуминиева капачка (Eur.Ph).

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/03/2016

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1521

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

7/03/2016

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling