

Nobilis E. coli inac, emulsie injectabilă pentru găini

Неоторизиран

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

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nobilis E. coli inac, emulsie injectabilă pentru găini

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

пиле за разплод

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

100.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:****• пиле за разплод**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Подкожно приложение:**• пиле за разплод**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AB05

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Тази информация не е налична за този продукт.

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на лиценза:

150452

Дата на промяна в статуса на лиценза:

28/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991107>