

# Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Разрешен

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

пиле

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

**пиле**

- All relevant tissues. 0 day

---

### 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:

Poland

---

**Описание на опаковката:**

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/10/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3037

---

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

23/10/2020

---

**Референтна държава членка:**

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

---

**Процедурен номер:**

NL/V/0305/001

---

**Засегната държава членка:**



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

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

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

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

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски  
Исландски Norwegian

---

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

## Документи

Листовка

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

Combined File of all Documents

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

### Кратка характеристика на продукта

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.