

Nobilis E. coli inac, Emulsion zur Injektion für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis E. coli inac, Emulsion zur Injektion für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Egg. no withdrawal period
zero days

subkutane Anwendung:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Egg. no withdrawal period
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AB05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

4/09/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20237

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2001

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0017/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung