

# NOBILIS E.COLI INAC

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

NOBILIS E.COLI INAC

---

### 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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

24/07/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2852 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/01/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.