

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

30/12/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 06376/3011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/06/2024

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