

Nobilis Salenvac T

Autorisiert

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis Salenvac T
Nobilis Salenvac T

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AB01

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

7/01/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.02970.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2009

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0137/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Litauen Luxemburg Niederlande Portugal Rumaenien
Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080483>