

Nobilis E.coli Inac vakcina A.U.V.

Zugelassen

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F11

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis E.coli Inac vakcina A.U.V.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Henne

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
68.30 milligram(s) / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Henne

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 week

subkutane Anwendung:

-

Henne

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 week

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:Ungarn

Verfügbar in:Ungarn

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [ungarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

1/06/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/06/2000

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