

Nobilis Salenvac ETC

Injektionssuspension für Hühner

Zugelassen

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Salenvac ETC Injektionssuspension für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AB01

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:

Polyethylenflasche (LDPE) zu 500 ml (1000 Dosen)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

31/03/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

839461

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0305/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen
Luxemburg Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien 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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung