

# Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Όρνιθιο κρεοπαραγωγής

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο γαλάκτωμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 35 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Egg. 0 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**

- Meat and offal. 35 Ημέρα

•

**Κοτόπουλο αναπαραγωγής**

- Egg. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AB05

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Κύπρος

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Φιάλη από υδρολυτική ύαλο τύπου II (Ph. Eur.) ή από PET των 250 ή 500 ml, πωματισμένη με ελαστικό πώμα από νιτρώλιο και σφραγισμένη με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση.

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/05/1997

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

17078

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

5/06/2019

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents