

NOBILIS E.COLI INAC

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS E.COLI INAC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Microgramo(s) / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Microgramo(s) / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Pollos

- Meat and offal. 35 Día
- Egg. no withdrawal period zero days

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Meat and offal. 35 Día
 - Egg. no withdrawal period zero days
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AB05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

15/03/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 8266

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0017/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Irlanda Italia Portugal España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.