

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile únicamente en [English](#)
Disponibile 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 International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/01/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

81990/23-11-2011/K-0088901

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/11/2011

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

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

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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