

# NOBILIS E.COLI INAC

No 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**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:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/01/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

621/98 DGV

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/04/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0017/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)