

Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

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 subcutánea:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 35 Día

-

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 35 Día

-

Pollos reproductores

- Egg. 0 Día

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:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

19/05/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

17078

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/06/2019

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.