

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens
Nobilis Salenvac ETC, инъекционна суспензия за пилета

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Pollos**

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AB01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2984

Fecha del cambio de estado de la autorización:

7/03/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0305/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032551>