

# NOBILIS SALENVAC T, suspensija za injekciju, za kokoši

Ei  
valtuutettu

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

## Product identification

### Lääkkeen nimi:

NOBILIS SALENVAC T, suspensija za injekciju, za kokoši

---

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

---

### Kohde-eläinlaji(t):

Kana (nuorikko munantuotantoon)

200000023391

---

### Antoreitti:

Lihakseen

---

## Product details

### Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Saatavissa vain [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, suspensio

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Lihakseen:**

• **Kana (nuorikko munantuotantoon)**

- Meat and offal. 0 day

• **200000023391**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):**

QI01AB01

---

**Toimituksen oikeudellinen asema:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain [Croatian](#)

Saatavissa vain [Croatian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan oikeusperusta:**

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Marketing authorisation date:**

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Vastuullinen viranomainen:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Myyntiluvan numero:**

UP/I-322-05/22-01/207

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

7/06/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090569>