

# NOBILIS E.COLI INAC

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NOBILIS E.COLI INAC

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 35 day
- Egg. no withdrawal period zero days

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 35 day
  - Egg. no withdrawal period zero days
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AB05

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/03/1995

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 8266

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/01/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0017/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique France Allemagne Grèce Irlande Italie Portugal Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.