

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:

Grèce

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 International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/01/1997

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

81990/23-11-2011/K-0088901

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/11/2011

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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