

# Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Autorisé

- 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

### Dénomination du médicament:

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

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

• **Poulet**

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

---

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

QI01AB01

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Bulgarie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2984

---

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

7/03/2023

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0305/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France  
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne  
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

### Fichier combinant tous les documents

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

### Notice du conditionnement et étiquetage

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

---

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