

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens
Nobilis Salenvac ETC suspensija injekcijām vistām

Substance active:

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

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period 0 days

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

QI01AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/06/2020

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/DCP/20/0035

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/06/2020

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)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

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/600000032557>