

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

Substance(s) active(s):

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(s) active(s) / 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. 0 day

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

QI01AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

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:

MSD Animal Health Lda.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/03/2020

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

982/01/20DIVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/2022

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 évènements 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.