

Nobilis E.coli inac emulsion for injection for chickens

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobilis E.coli inac emulsion for injection for chickens

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Egg. no withdrawal period
zero days

Til notkunar undir húð:

•

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 35 dagar
- Egg. no withdrawal period
zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AB05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Fáanlegt í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

6/06/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/083/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/06/2000

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0017/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Frakkland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Portúgal Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet