

NOBILIS SALENVAC

Ekki
heimilað

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS SALENVAC

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Kjúklingur (eins dags gamall)

Hænsn (holdakjúklingur)

Hænsn (til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI01AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Frakkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet

Dagsetning markaðsleyfis:

1/08/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/1838084 0/1999

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/09/2023

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.