

NOBILIS E.COLI INAC

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS E.COLI INAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 microgrammo(i) / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 microgrammo(i) / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

polli

- carni e frattaglie. 35 giorno

- uova. no withdrawal period
zero days

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 35 giorno

- uova. no withdrawal period
zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AB05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Ges.m.b.H.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

4/09/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-20237

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/09/2001

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0017/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Germania Grecia Irlanda Italia Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.