

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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 Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/01/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

283a/93

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/10/2010

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

File combinato di tutti i documenti

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