

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:

Spagna

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/07/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2852 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2023

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.