

Nobilis Salenvac

Non
autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis Salenvac

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (gallina ovaioia)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

MSD Animal Health UK Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

28/04/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 01708/4389

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/03/2024

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0139/001

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