

NOBILIS ERYSIPELAS

Non
autorizzato

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, strain M2, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

NOBILIS ERYSIPELAS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

tacchini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- tacchini
-

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

QI01CB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

3/11/1997

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

National Veterinary Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

FR/V/2632747 5/1997

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/09/2023

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040130>