

Nobilis Salenvac T

Autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis Salenvac T suspensão injetável para galinhas
Nobilis Salenvac T

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
1.00 relative potency / 0.50 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

- polli

- carne e visceri. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AB01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Lda.

Marketing authorisation date:

23/12/2003

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

R726/03 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/12/2003

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0137/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Grecia
Ungheria Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Romania Slovacchia
Spagna Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato su: 16/02/2022

[Scaricamento](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080466>