

Nobilis Salenvac ETC Suspension for Injection for Chickens

Autorizzato

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens
Nobilis Salenvac ETC Suspension for Injection for Chickens

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
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](#)
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1000.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Usò intramuscolare:

• **polli**

- tutti i tessuti rilevanti. no withdrawal period 0 days

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:

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

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

MSD Animal Health UK Limited

Marketing authorisation date:

18/05/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 01708/3007

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/08/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0305/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia
Portogallo Romania Slovacchia Slovenia 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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032562>