

## NOBILIS E.COLI INAC

Nav atļautas

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F11
- Escherichia coli, flagellar toxin

### Zāļu identifikācija

**Zāļu nosaukums:**

NOBILIS E.COLI INAC

---

**Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

**Mērķsugas:**

Cālis

---

**Lietošanas veids:**

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

---

### Sīkāka informācija par zālēm

**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 mikrogramms (i) / 0.50 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 mikrogramms (i) / 0.50 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Emulsija injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
intramuskulārai lietošanai:**

- 

**Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 35 diena
- Ola. no withdrawal period zero days

**subkutānai lietošanai:**

- 

**Cālis**

- Gaļa un blakusprodukti. 35 diena
  - Ola. no withdrawal period zero days
- 

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QI01AB05

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Intervet International B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

9/10/1995

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Intervet International B.V.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Ministry Of Health

---

**Atļaujas numurs:**

102167

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

9/10/2024

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūras numurs:**

NL/V/0017/001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.