

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

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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