

NOBILIS E.COLI INAC

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS E.COLI INAC

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Kip

- Meat and offal. 35 day
- Egg. no withdrawal period zero days

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 35 day
 - Egg. no withdrawal period zero days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB05

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

30/01/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

81990/23-11-2011/K-0088901

Datum toelatingswijziging:

22/11/2011

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0017/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië Portugal
Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.