

# 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:**

Spanje

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

24/07/2013

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Vergunningsnummer:**

2852 ESP

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/01/2023

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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