

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

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:

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

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:

30/12/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 06376/3011

Datum toelatingswijziging:

6/06/2024

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