

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Toegelaten

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Nobilis Salenvac ETC

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
1.00 relative potency / 0.50 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- All relevant tissues. no withdrawal period 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

30/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.12006.01.1

Datum toelatingswijziging:

30/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0305/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen
Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

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

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

Documenten

Combined File of all Documents

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