

NOBILIS E.COLI INAC

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS E.COLI INAC

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 mikrogram / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 mikrogram / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kylling

- Slakt. 35 dag

- Egg. 0 dag

Subkutan bruk:

-

kylling

- Slakt. 35 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AB05

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/12/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/9530446 1/1998

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/03/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0017/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.