

NOBILIS E.COLI INAC

Ikke autorisert

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

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 / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 mikrogram / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kylling

- Slakt. 35 dag

- Egg. no withdrawal period
zero days

Subkutan bruk:

-

kylling

- Slakt. 35 dag

- Egg. no withdrawal period
zero days

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:

IT

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 International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/10/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

102167

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/10/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0017/001

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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