

# Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

kylling

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1.00 relativ potens / 0.50 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

#### **kylling**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AB01

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

### **Autorisert i:**

FR

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/03/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/4140114 1/2020

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/03/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0305/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR DE EL HU IT LV LT LU PL PT RO SI  
SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Combined File of all Documents

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

### Package Leaflet and Labelling

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