

# 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  
Nobilis Salenvac ETC suspensija injekcijām vistām

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
Bare tilgjengelig i [English](#)  
Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

kylling

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)  
1.00 Relativ potens / 0.50 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**kylling**

- Alt relevant vev. no withdrawal period 0 days

---

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

QI01AB01

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvian](#)

---

## 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:**

30/06/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/DCP/20/0035

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

30/06/2020

---

**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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032557>