

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000084798>

# Nobilis E.coli Inac vakcina A.U.V.

Dopuszczony

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F11

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Nobilis E.coli Inac vakcina A.U.V.

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
68.30 milligram(s) / 1.00 unit(s)/dose

### Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Chicken (hen)**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 5 week

**Podanie podskórne:**

- 

**Chicken (hen)**

- Eggs. 0 day

- Meat and offal. 5 week

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**QI01AB05

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**Hungary

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w węgierski

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

1/06/2000

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

1/06/2000

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)