

## NOBILIS E.COLI INAC

Não autorizado

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

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

NOBILIS E.COLI INAC

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 micrograma(s) / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 micrograma(s) / 0.50 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 35 dia

- Egg. no withdrawal period  
zero days

**Via subcutânea:**

•

**Chicken**

- Meat and offal. 35 dia

- Egg. no withdrawal period  
zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AB05

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/10/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

102167

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/10/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0017/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.