

# Nobilis E. coli inac. emulsão injetável para galinhas

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nobilis E. coli inac. emulsão injetável para galinhas

### **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:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**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:**

MSD Animal Health Lda.

---

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

26/01/2000

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

621/98 DGV

---

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

1/04/2024

---

**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)