

Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens

Autorizado

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Salenvac T suspension for injection for chickens

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 0.50 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 0.50 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
 - Egg. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

7/01/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.02970.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

29/05/2009

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0137/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria República Checa Dinamarca França Alemanha Grécia Hungria
Lituânia Luxemburgo Países Baixos Portugal Roménia Eslováquia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.