

Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis E.coli inac ενέσιμο γαλάκτωμα για όρνιθες

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 microgram(e) / 0.50 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 microgram(e) / 0.50 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 35 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Ou. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 35 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- Ou. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AB05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

19/05/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

17078

Data modificării statusului autorizației:

5/06/2019

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.