

# Nobilis SE live lyophilisate for use in drinking water for chickens

Neautorizat

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, Live

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Nobilis SE live lyophilisate for use in drinking water for chickens

Nobilis SE live, λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με το πόσιμο νερό για όρνιθες

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specii țintă:

Găină (pentru reproducție)

### Calea de administrare:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

600000000.00 Colony forming unit / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru utilizare în apa de băut

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**In drinking water use:**

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 28 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AE01

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2019

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Numărul autorizației:**

CY00753V

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/07/2019

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0282/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083047>