

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis E.coli inac Emulsion for Injection for Chickens

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 35 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Subkutánne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 35 day

- Egg. no withdrawal period
zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AB05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

30/12/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 06376/3011

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/06/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0017/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko Portugalsko
Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet