

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens

Oprávněný

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain DT104, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Infantis, strain A S03499-06, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Enteritidis, strain PT4, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

Nobilis Salenvac ETC suspension for injection for chickens
Nobilis Salenvac ETC, suspenzija za injekciju, za kokoši

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

- **Chicken**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AB01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Marketing authorisation date:

23/09/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/20-01/620

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/01/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0305/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032552>