

# NOBILIS E.COLI INAC

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

NOBILIS E.COLI INAC

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 microgram(s) / 0.50 millilitre(s)

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intramuskulär användning:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 35 dygn
- Egg. no withdrawal period zero days

**Subkutan användning:**

- 

**Tamhöns**

- Meat and offal. 35 dygn
  - Egg. no withdrawal period zero days
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AB05

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Tyskland

---

**Tillgänglig i:**

Tyskland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Godkännandedatum:**

25/01/1995

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkännandenummer:**

283a/93

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

12/10/2010

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0017/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien Portugal  
Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.