

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Разрешен

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live
- Water

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

24/03/2000

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

14302

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/03/2000

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.