

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Разрешен

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)

[Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Испански](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10.00 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- 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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански
Налично само в Испански

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Дата на разрешение за търговия:

27/02/1981

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

3334 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/01/2016

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.

Данни върху опаковката

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