

Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

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 unit(s)/dose

Налично само в Английски

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Суспензия и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кокошка

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

кокошка

- 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:

Hungary

Описание на опаковката:

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

Налично само в Унгарски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

17/06/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/06/1999

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