

Nobilis Rismavac + CA 126, концентрат и разтворител за инжекционна суспензия за пилета

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, концентрат и разтворител за инжекционна суспензия за пилета

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Исландски Norwegian яйце с пилешки ембрион

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

В яйце

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

Фармацевтична форма:

Концентрат и разтворител за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) 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

Описание на опаковката:

Разтворител за клетъчно асоциирани ваксини за птици Стъклени флакони,
полиетиленови сашета или многопластови полиетиленови сашета: x 200, 400,
500, 600, 800, 1000, 1200 ml

Разтворител -многослоен пластмасов пликx 200, 400, 500, 600, 800, 1000, 1200
ml

Ампули x 5000 дози

Ампули x 4000 дози

Ампули x 2000 дози

Ампули x 1000 дози Ваксина Ампули от хидролитично стъкло тип I, съдържащи
клетъчна суспензия.

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

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

21/10/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1464

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/07/2015

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката