

NOBILIS RISMAVAC + CA 126 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

NOBILIS RISMAVAC + CA 126 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kuře (embryonovaná vejce)

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Podání in ovo

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log10 (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log10 (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Subkutánní podání:

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Podání in ovo:

-

Kuře (embryonovaná vejce)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AD03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet

Datum registrace:

26/02/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/9561987 7/2003

Datum změny stavu registrace:

26/02/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.