

Nobilis Rismavac + CA 126

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobilis Rismavac + CA 126

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Podání in ovo

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání in ovo:

•

Kuře

- Maso. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Intramuskulární podání:

•

Kuře

- Maso. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

Subkutánní podání:

•

Kuře

- Maso. no withdrawal period nul dagen

- Egg. no withdrawal period nul dagen

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

QI01AD03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

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 Nederland B.V.

Datum registrace:

26/08/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 8869

Datum změny stavu registrace:

5/04/2017

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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