

Nobilis Rismavac concentraat en suspendervloestof voor suspensie voor injectie voor kippen

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis Rismavac concentraat en suspendervloestof for suspensie for injectie for kippen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kylling

- All relevant tissues. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kylling

- All relevant tissues. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Netherlands

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)
Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/05/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 2655

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/04/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.