

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

in das Ei

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in [rumänisch](#)

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

24/10/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110021

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/12/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.