

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Küken

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Küken

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Küken

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD03

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch
Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

19/05/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 2655

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/04/2017

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.