

Nobilis Rismavac

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Rismavac

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre 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:**subkutane Anwendung:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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:Deutschland

Verfügbar in:Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID7): 1 Faltschachtel mit 1 Ampulle (Glas) mit 5000 Impfdosen) (5000 Impfdosen)

(ID5): 1 Faltschachtel mit (1 Ampulle (Glas) mit 4000 Impfdosen(4000.0 Impfdosen)

(ID3): 1 Faltschachtel mit (1 Ampulle (Glas) mit 2000 Impfdosen (2000.0 Impfdosen)

(ID1): 1 Faltschachtel mit (1 Ampulle (Glas) mit 1000 Impfdosen (1000.0 Impfdosen)

(ID16): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 1600 ml (1600 ml)

(ID15): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 1200 ml (1200 ml)

(ID14): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 1000 ml (1000 ml)

(ID13): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 800 ml (800 ml)

(ID12): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 600 ml (600 ml)

(ID11): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 500 ml (500 ml)

(ID10): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 400 ml (400 ml)

(ID9): 1 Faltschachtel mit 1 Beutel mit 200 ml (200 ml)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

7/08/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

188a/84

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/06/2008

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente