

Nobilis Rismavac + CA126

Zugelassen

- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, 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:

Huhn

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

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

in das Ei

intramuskuläre Anwendung

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 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:

(ID8): Faltschachtel mit 1 Ampulle, 5000 Impfdosen
(ID5): Faltschachtel mit 1 Ampulle, 4000 Impfdosen
(ID3): Faltschachtel mit 1 Ampulle, 2000 Impfdosen
(ID1): Faltschachtel mit 1 Ampulle, 1000 Impfdosen
(ID10): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 200 ml Lösungsmittel
(ID12): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 400 ml Lösungsmittel
(ID14): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 500 ml Lösungsmittel
(ID15): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 600 ml Lösungsmittel
(ID16): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 800 ml Lösungsmittel
(ID17): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 1000 ml Lösungsmittel
(ID18): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 1200 ml Lösungsmittel
(ID19): Multilayer-Kunststoffbeutel mit 1600 ml Lösungsmittel

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

11/08/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

64a/96

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/04/2007

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

Dokumente

Packungsbeilage

Kombinierte Datei aller Dokumente