

Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

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 Ampulle

Darreichungsform:

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD03

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Ampulle (1000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 200 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (2000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 400 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (4000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 800 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (5000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 1000 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

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](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

23/05/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20144

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/05/1995

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung