

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Νεοσσός

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Νεοσσός

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Νεοσσός

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Netherlands

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά
Διατίθεται μόνο σε Ολλανδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Nederland B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/05/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Medicines Evaluation Board

Αριθμός έγκρισης:

REG NL 2655

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/04/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.