

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Concentrado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

13/11/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/95/0164

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/11/1995

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.