

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde
Pollitas futuras ponedoras
Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

10.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 0.20 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AD03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

1 Ampolla de 1000 Dosis

1 Ampolla de 2000 Dosis

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/1981

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3334 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/01/2016

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado