

Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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](#)

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

17/03/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

0497

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/1998

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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