

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
3.00 log₁₀ plaque forming unit(s) / 1.00 dose

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

Subkutaanne:

-

kana

- liha ja söödavad koed. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 5000 annust ampullis. Lahusti Mitmekihilised plastikust kotid 1000 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 5000 annust ampullis. Lahusti Polüetüleenkotid 1000 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 4000 annust ampullis. Lahusti Mitmekihilised plastikust kotid 800 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 4000 annust ampullis. Lahusti Polüetüleenkotid 800 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 2000 annust ampullis. Lahusti Mitmekihilised plastikust kotid 400 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 2000 annust ampullis. Lahusti Polüetüleenkotid 400 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 2000 annust ampullis. Lahusti II tüüpi klaasist viaalid 400 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 1000 annust ampullis. Lahusti Mitmekihilised plastikust kotid 200ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 1000 annust ampullis. Lahusti Polüetüleenkotid 200 ml.

Vaktsiin I tüübi hüdrolüütilisest klaasist ampullid, mis sisaldavad süstesuspensiooni kontsentraati. Ampullid on suletud leegis sulatamisega. Pakend: 1000 annust ampullis. Lahusti II tüüpi klaasist viaalid 200 ml.

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Müügiloa kuupäev:

4/12/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1163

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

4/12/2003

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte