

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Autorisé

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live
- Marek's disease virus, serotype 1, strain CVI-988 (Rispens, cell-associated), Live
- Water

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)
Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/03/2000

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Oriola Sweden AB
Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

14302

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/03/2000

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.