

Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorisé

- Marek's disease virus, strain CVI-988 (Rispens), Live

Product identification

Dénomination du médicament:

Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.69 tissue culture infective dose 50 / 1.00 tissue culture infective dose 50

Forme pharmaceutique:

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

• **Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

• **Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD03

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pologne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

17/03/1998

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0497

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/03/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059795>