

Nobilis Rismavac + CA 126

Autorisé

koncentrat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Rismavac + CA 126 koncentrat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

Substance(s) active(s):

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 fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.00 log₁₀ fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension 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:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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:

26/04/2002

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0226/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/04/2002

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

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

Notice

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