

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

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1.00 mililitar / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Koncentrat i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Sweden

Opis paketa:

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dostupan samo u švedski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/03/2000

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Swedish Medical Products Agency

Broj odobrenja:

14302

Datum promjene statusa odobrenja:

24/03/2000

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.