

Nobilis Rismavac + CA126, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobilis Rismavac + CA126, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 dose

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 dose

Gyógyszerforma:

Koncentrátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Subcutan alkalmazás:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/02/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1207

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/02/2004

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.