

NOBILIS RISMAVAC+CA126 CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS RISMAVAC+CA126 CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

In ovo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 unità formanti placca / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 unità formanti placca / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

In ovo:

-

Pollo (uova embrionate di pollo)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/12/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1226 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.