

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Pollo (pulcino)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Pollo (pulcino)

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Dutch](#)

Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)
Disponibile solo in [Dutch](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/05/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 2655

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/04/2017

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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