

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

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 mililitrai / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QI01AD03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Sweden

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Pateikiama tik Švedų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

24/03/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Swedish Medical Products Agency

Registracijos numeris:

14302

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/03/2000

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.