

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

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Vištos embrionas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Švirkšti į kiaušinį

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

3.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

Pateikiama tik Anglų

3.00 plaque forming unit / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Suspensija 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.

Švirkšti į kiaušinį:

-

Vištos embrionas

- 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](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Nauja veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

29/12/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

1226 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/12/1998

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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