

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Nobilis Rismavac koncentrāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (vista)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai
subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Farmaceutiskā forma:

Koncentrāts un šķīdinātājs injekciju suspensijas pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Vista (vista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

•

Vista (vista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD03

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Suspensija: I tipa hidrolītiskās klases stikla ampulas, kas satur šūnu suspensiju.

Ampulas ir noslēgtas ar liesmu. Iepakojuma izmēri: 1 x 1000 devas.

Suspensija: I tipa hidrolītiskās klases stikla ampulas, kas satur šūnu suspensiju.

Ampulas ir noslēgtas ar liesmu. Iepakojuma izmēri: 1 x 2000 devas.

Suspensija: I tipa hidrolītiskās klases stikla ampulas, kas satur šūnu suspensiju.

Ampulas ir noslēgtas ar liesmu. Iepakojuma izmēri: 1 x 4000 devas.

Suspensija: I tipa hidrolītiskās klases stikla ampulas, kas satur šūnu suspensiju.

Ampulas ir noslēgtas ar liesmu. Iepakojuma izmēri: 1 x 5000 devas.

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, kas pārskatīts saskaņā ar Eiropas tiesību kopumu (Acquis communautaire)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

13/11/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atbildīgā iestāde:

Food And Veterinary Service

Atļaujas numurs:

V/NRP/95/0164

Atļaujas statusa maiņas datums:

13/11/1995

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails