

Nobilis Rismavac + CA126

Atļautas

Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Nobilis Rismavac + CA126 Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (vienu dienu vecs cālis)

Cāļi (embrionētas olas)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

ievadīšanai olā

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log 10 vīrusu vairošanās laukuma vienība(s) / 1.00 Cits

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log 10 vīrusu vairošanās laukuma vienība(s) / 1.00 Cits

Farmaceutiskā forma:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Vista (vienu dienu vecs cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

ievadīšanai olā:

-

Cāļi (embrionētas olas)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Vista (vienu dienu vecs cālis)

- 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](#)

Pieejams:

Belgium

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/07/2016

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/07/2024

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.