

Rismavac Vet. koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Awtorizzat

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

Product identification

Isem tal-mediċina:

Rismavac Vet. koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Rismavac Vet. koncentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Konċentrat u solvent għal suspensjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġol-muskoli:**

-

Poultry

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Poultry

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AD03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/02/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Autorità responsabili:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

14910

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/02/1999

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055741>