

Nobilis Rismavac vakcina A.U.V.

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Rismavac vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#)

Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

•

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Beschikbaar in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Hongaars

Alleen beschikbaar in Hongaars

Alleen beschikbaar in Hongaars

Alleen beschikbaar in Hongaars

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

8/02/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

8/02/1996

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet