

Rismavac Vet. konzentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rismavac Vet. konzentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Rismavac Vet. konzentrat og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
1000.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/02/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

14910

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/02/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.