

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Subkutan bruk:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/05/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 2655

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/04/2017

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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