

Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

høne

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log₁₀ plakkdannende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log10 plakkdannende enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Suspensjon og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

høne

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

høne

- Slakt. 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:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/06/1999

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