

Nobilis Rismavac + CA 126

Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Rismavac + CA 126 Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie domięśniowe:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Jedna ampułka ze szkła typu I zawierająca 1000 dawek. Ampułki przechowywane są w aluminiowych uchwytach.

Jedna ampułka ze szkła typu I zawierająca 2000 dawek. Ampułki przechowywane są w aluminiowych uchwytach.

Jedna ampułka ze szkła typu I zawierająca 4000 dawek. Ampułki przechowywane są w aluminiowych uchwytach.

Jedna ampułka ze szkła typu I zawierająca 5000 dawek. Ampułki przechowywane są w aluminiowych uchwytach.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 200 ml.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 400 ml.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 800 ml.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 1000 ml.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 1200 ml.

Jedna wielowarstwowa plastikowa torebka 1600 ml.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

16/01/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0452

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/01/1998

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego