

Nobilis Marexine Ca 126

Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Niedopuszczony
do obrotu

- Turkey herpesvirus, strain FC-126 (cell-associated), Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Marexine Ca 126 Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substancja czynna:

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

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:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Liofilizat Ampułki szklane (hydrolityczny typ I) zamykane płomieniem, zawierające 2000 dawek wirusa. Ampułki umieszczone są w aluminiowych uchwytach, zawierających oznaczenie ilości dawek oraz numeru serii, zanurzonych w ciekłym

azocie w oznakowanych pojemnikach. Na ampułkach znajduje się oznakowanie informujące o typie wirusa użytego w szczepionce.

Liofilizat Ampułki szklane (hydrolityczny typ I) zamykane płomieniem, zawierające 1000 dawek wirusa. Ampułki umieszczone są w aluminiowych uchwytach, zawierających oznaczenie ilości dawek oraz numeru serii, zanurzonych w ciekłym azocie w oznakowanych pojemnikach. Na ampułkach znajduje się oznakowanie informujące o typie wirusa użytego w szczepionce.

Rozpuszczalnik Butelka z bezbarwnego szkła typ II, korek halogenobutyłowy, kapsel aluminiowy: 200 ml.

Rozpuszczalnik Butelka z bezbarwnego szkła typ II, korek halogenobutyłowy, kapsel aluminiowy: 400 ml.

Rozpuszczalnik Wielowarstwowe opakowanie plastikowe: 200 ml.

Rozpuszczalnik Wielowarstwowe opakowania plastikowe: 400 ml.

Rozpuszczalnik Dwubocznie spłaszczone butelki polietylenowe, korki gumowe, zamknięcie plastikowe: 200 ml.

Rozpuszczalnik Dwubocznie spłaszczone butelki polietylenowe, korki gumowe, zamknięcie plastikowe: 400 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:

29/12/1998

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:

0622

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/10/2025

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta