

# Nobilis Rismavac concentrato per sospensione iniettabile per polli

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Nobilis Rismavac concentrato per sospensione iniettabile per polli

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

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

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

- 

**Chicken**

- 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:**

Italy

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

Dostępne wyłącznie w włoski

---

## 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:**

25/10/1985

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Ministry Of Health

---

### **Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

15/06/2006

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.