

Nobilis Rismavac

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Rismavac

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 podskórne

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Podanie domięśniowe:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 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:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki
Dostępne wyłącznie w niemiecki

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 łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/08/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Paul-Ehrlich-Institut

Numer pozwolenia:

188a/84

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/06/2008

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.