

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Concentrado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken (chick)

- All relevant tissues. 0 dia

Via subcutânea:

-

Chicken (chick)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)
Disponível apenas em [neerlandês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/05/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 2655

Data da alteração do estado de autorização:

5/04/2017

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.