

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 mililitru(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Găină

- Carne și organe. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

-

Găină

- Carne și organe. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează
Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/03/2000

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

14302

Data modificării statusului autorizației:

24/03/2000

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.