

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de o zi)

Găină (ouă embrionate)

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

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Diluant: punga (polietilena) x 1200 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 1000 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 800 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 600 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 500 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 400 ml

Diluant: punga (polietilena/plastic multistratificat) x 200 ml

Diluant: flacon x 500 ml

Diluant: flacon x 400 ml

Diluant: flacon x 200 ml

Concentrat celular: fiola x 5000 doze

Concentrat celular: fiola x 4000 doze

Concentrat celular: fiola x 2000 doze

Concentrat celular: fiola x 1000 doze

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

24/10/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110021

Data modificării statusului autorizației:

9/12/2024

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

Documente

Combined File of all Documents