

NOBILIS RISMAVAC SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

NOBILIS RISMAVAC SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION
INJECTABLE POUR POULES

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#)
[Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log₁₀ (50% cell culture infectious dose)/dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Francúzsko

Dostupné v:

Francúzsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)
Dostupné len v [Francúzsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet

Dátum registrácie lieku:

22/04/1987

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/0506341 1/1987

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/04/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.