

Nobilis Rismavac concentraat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis Rismavac concentraat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [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% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (chick)

- All relevant tissues. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Chicken (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:

Holandsko

Dostupné v:

Holandsko

Opis balenia:

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

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

19/05/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 2655

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/04/2017

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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