

NOBILIS RISMAVAC + CA 126 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBILIS RISMAVAC + CA 126 SUSPENSION A DILUER ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (daggammal kyckling)

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Injektion i ägg

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Injektion i ägg:

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Tillgänglig i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet

Godkännandedatum:

26/02/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/9561987 7/2003

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/02/2013

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.