

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (unghöns)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

10.00 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Suspension och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Godkännandedatum:

27/02/1981

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3334 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/01/2016

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

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

Märkningstext

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