

Nobilis Rismavac + CA126

Godkänd

Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

Produkts identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis Rismavac + CA126 Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Nobilis Rismavac + CA126 Suspension et solvant pour suspension injectable

Nobilis Rismavac + CA126 Suspension und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (daggammal kyckling)

Tamhöns (embryonerade ägg)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Injektion i ägg

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Other

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Other

Läkemedelsform:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Injektion i ägg:

-

Tamhöns (embryonerade ägg)

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

26/07/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/07/2024

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.