

# NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE  
PARA POLLOS

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Slagtekylling

Unghøne til æglægning

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

---

### Lægemiddelform:

Suspension og solvens til injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dag

#### Subkutan anvendelse:

- 

##### Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AD03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/02/1981

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

3334 ESP

---

## Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/01/2016

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

### Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.