

# Nobilis Rismavac + CA 126 koncentrat in vehikel za suspenszijo za injiciranje za piščance

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobilis Rismavac + CA 126 koncentrat in vehikel za suspenszijo za injiciranje za piščance

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Suspension og solvens til injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Høns

- Meat and offal. 0 dag

#### Subkutan anvendelse:

- 

##### Høns

- 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](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)  
Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

26/04/2002

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0226/001

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/04/2002

---

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.

### Etikettering

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.