

# Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobilis Rismavac+CA 126 vakcina A.U.V.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høne

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

---

**Lægemiddelform:**

Suspension og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Høne**

- Meat and offal. 0 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Høne**

- 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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Hungary

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

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

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

17/06/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

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

17/06/1999

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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