

# Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Huhn

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Ampulle

---

### **Darreichungsform:**

Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI01AD03

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

Ampulle (1000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 200 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (2000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 400 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (4000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 800 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

Ampulle (5000 Impfdosen) hitzeversiegelt, aus Glas der hydrolytischen Klasse I (Ph. Eur.) + 1000 ml Lösungsmittel (Durchstechflasche aus Glas der hydrolytischen Klasse II (Ph. Eur.), PE-Beutel oder Multilayer-Kunststoffbeutel.)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zulassungsdatum:**

23/05/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20144

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/05/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung