

## NOBILIS RISMAVAC + CA126

Εγκεκριμένο

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

### Ταυτοποίηση προϊόντος

**Όνομασία φαρμάκου:**

NOBILIS RISMAVAC + CA126

**Δραστική ουσία:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

**Είδος-στόχος:**

Κοτόπουλο

**Οδός χορήγησης:**

in ovo χορήγηση

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 log<sub>10</sub> unit(s) / 0.20 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.00 log<sub>10</sub> unit(s) / 0.20 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**in ovo χορήγηση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Egg. 0 Ημέρα

- Κρέας. 0 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Κοτόπουλο**

- Egg. 0 Ημέρα

- Κρέας. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Κύπρος

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Υάλινη φύσιγγα 2000 δόσεων + διαλύτης 400 ml

Υάλινη φύσιγγα 1000 δόσεων + διαλύτης 200 ml

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Πορτογαλικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

30/04/2004

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Αριθμός έγκρισης:**

CY00052V

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

23/12/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος