

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 ensayo de fluorescencia dosis infecciosa 50 % / 0.20 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 ensayo de fluorescencia dosis infecciosa 50 % / 0.20 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión y disolvente para suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía subcutánea:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD03

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Eslovenia

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

26/04/2002

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

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

---

### **Número de autorización:**

NP/V/0226/001

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/04/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.