

# NOBILIS RISMAVAC + CA126

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NOBILIS RISMAVAC + CA126

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poussin de 1 jour)

Poulet (oeufs embryonnés)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

In ovo

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en Anglais  
3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Disponible en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/10/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

110021

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/12/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.