

# Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Nobilis Rismavac concentraat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

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

Disponibile uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Poulet (poussin)

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponibile uniquement en Anglais

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension à diluer et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QI01AD03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)  
Disponible uniquement en [Dutch](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Intervet Nederland B.V.

---

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

19/05/1994

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 2655

---

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

5/04/2017

---

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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.