

Nobilis Rismavac + CA126

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Rismavac + CA126

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Poulet (oeufs embryonnés)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

In ovo

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log₁₀ 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

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Poulet

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

In ovo:

-

Poulet (oeufs embryonnés)**Voie intramusculaire:**

-

Poulet

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 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:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/08/1997

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

64a/96

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/04/2007

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

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

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092045>