

# 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

Poulet (oeufs embryonnés)

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

In ovo

Voie intramusculaire

## 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

---

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

**Voie sous-cutanée:**

•

**Poulet**

- Egg. 0 day
- Viande et abats. 0 day

**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

---

**Disponible 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](http://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.