

# NOBILIS RISMAVAC+CA 126, suspensija ir skiediklis injekcinei suspensijai

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

NOBILIS RISMAVAC+CA 126, suspensija ir skiediklis injekcinei suspensijai

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

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

Dostupan samo u [engleski](#)

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

---

### Farmaceutski oblik:

Suspenzija i otapalo za suspenziju za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 0 day

#### Supkutano:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD03

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/11/2002

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

### **Nadležno tijelo:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Broj odobrenja:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

27/10/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.