

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000983761>

# NOBILIS RISMANAC ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΕΣΙΜΟΥ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

NOBILIS RISMANAC ΠΥΚΝΟ ΣΚΕΥΑΣΜΑ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗ ΕΝΕΣΙΜΟΥ  
ΕΝΑΙΩΡΗΜΑΤΟΣ

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Koncentrátum és oldószer szuszpenziós injekcióhoz

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

##### **csirke**

- Meat and offal. 0 day

#### Subcutan alkalmazás:

- 

##### **csirke**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD03

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Elérhető:

Greece

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/08/1989

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

83921/24-11-2009/K-0173901

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

18/04/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat