

# Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nobilis Rismavac Zawiesina i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (gallina)

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

**Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in Polish

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

17/03/1998

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0497

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/03/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.