

# Nobilis Rismavac + CA 126, Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nobilis Rismavac + CA 126, Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

polli

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in English

3.70 unità formanti placca / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

4.10 unità formanti placca / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

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

**Uso sottocutaneo:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**polli**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 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:**

Repubblica Ceca

---

**Disponibile in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)  
Disponibile solo in [Czech](#)

---

## 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:**

22/02/2000

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

97/020/00-C

---

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

12/09/2011

---

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

## Documenti

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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