

# Nobilis Rismavac + CA 126, concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nobilis Rismavac + CA 126, concentrate and solvent for suspension for injection for chickens

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Pollo (pulcino di un giorno)

Pollo (uova embrionate di pollo)

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

In ovo

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 unità formanti placca / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log 10 unità formanti placca / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

### **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:**

Bulgaria

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

---

## 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:**

21/10/2010

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1464

---

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

30/07/2015

---

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.