

# NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

NOBILIS RISMAVAC CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Norwegian](#)

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/02/1981

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

3334 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/01/2016

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.