

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

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

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Kip

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
3.70 plaque forming unit / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
4.10 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Kip**

- Meat and offal. 0 day
  - Egg. 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:**

Tsjechië

---

**Beschikbaar in:**

Tsjechië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

Alleen beschikbaar in Tsjechisch

---

## 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

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

22/02/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/020/00-C

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/09/2011

---

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

## Documenten

### Bijsluiter

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

### Etikettering

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

### Samenvatting van de productkenmerken

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