

# Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

Toegelaten

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

## Productidentificatie

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

Nobilis Rismavac Konzentrat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension, für Hühner

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Kip

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

## Productgegevens

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Ampul

---

### **Farmaceutische vorm:**

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Kip**

- Meat and offal. 0 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

#### **Kip**

- 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:**

Oostenrijk

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

---

## 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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

23/05/1995

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Vergunningsnummer:**

8-20144

---

### **Datum toelatingswijziging:**

23/05/1995

---

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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

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.