

Nobilis Rismavac + CA126

Autorisert

Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis Rismavac + CA126 Suspensie en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling (en dag gammel kylling)

befruktet hønseegg

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Egginjeksjon

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.00 log10 plakkdannende enhet(er) / 1.00 Annen

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.00 log10 plakkdannende enhet(er) / 1.00 Annen

Legemiddelform:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

- **kylling (en dag gammel kylling)**
- Slakt. 0 dag

Egginjeksjon:

- **befruktet hønseegg**
- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

- **kylling (en dag gammel kylling)**
- Slakt. 0 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/07/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/07/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.