

# Nobilis Rismavac vakcina A.U.V.

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Nobilis Rismavac vakcina A.U.V.

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

høne

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 enhet(er)/dose

---

**Legemiddelform:**

Suspensjon og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**høne**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**høne**

- 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:**

HU

**Tilgjengelig i:**

HU

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

---

**Tilleggsinformasjon****Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

8/02/1996

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

8/02/1996

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)