

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

NOBILIS RISMAVAC + CA126

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Via transcoriônica

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00 unidade(s) formadora de placa em base logarítmica (base 10) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.00 unidade(s) formadora de placa em base logarítmica (base 10) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Concentrado e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/10/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

110021

Data da alteração do estado de autorização:

9/12/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.