

## Nobilis Rismavac + CA126

Não  
autorizado

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

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Nobilis Rismavac + CA126

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

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

**Via de administração:**

Via intramuscular

### Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

12589.20 Unidade formadora de placa / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

12589.20 Unidade formadora de placa / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 mililitro(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Concentrado para solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [italiano](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

6/08/2003

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número da autorização:**

VPA10996/086/001

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

1/09/2023

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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