

Nobilis Rismavac+CA 126 vacina A.U.V.

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Rismavac+CA 126 vacina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

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

unidade(s)/dose

Disponível apenas em inglês

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

unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês irlandês gaélico croata italiano letão lituano Polish romeno eslovaco eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

Via subcutânea:

•

Chicken (hen)

- 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:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Disponibilidade:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/06/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

17/06/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet