

# Nobilis Rismavac + CA 126

Autorizat

## koncentrat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

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

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Nobilis Rismavac + CA 126 koncentrat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Găină

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 fluorescent assay infectious dose 50% / 0.20 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Suspensie și solvent pentru suspensie injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

##### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

#### **Administrare subcutanată:**

- 

##### **Găină**

- Carne și organe. 0 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD03

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

26/04/2002

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Numărul autorizației:**

NP/V/0226/001

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

26/04/2002

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.