

# Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

### **Substanța activă:**

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 log<sub>10</sub> plaque forming unit(s) / 1.00 dose

**Forma farmaceutică:**

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi      Mitte kasutada munevatel lindudel.

**Administrare subcutanată:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi      Mitte kasutada munevatel lindudel.

---

**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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## 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](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

4/12/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

1163

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/12/2003

---

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.