

# Nobilis Rismavac

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobilis Rismavac

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru suspensie perfuzabilă

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

**Administrare subcutanată:**

•

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

**Administrare intramusculară:**

•

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 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](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## 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](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet Deutschland GmbH

---

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

7/08/1998

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Numărul autorizației:**

188a/84

---

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

19/06/2008

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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