

# Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nobilis Rismavac, süstesuspensiooni kontsentraat ja lahusti kanadele

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 dose

---

**Lieková forma:**

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day  
Mitte kasutada munevatel lindudel.

**Subkutánne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day  
Mitte kasutada munevatel lindudel.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AD03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Estónsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

Dostupné len v [Estónsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

4/12/2003

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

State Agency Of Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

1163

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

4/12/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.