

# Nobilis Rismavac, koncentratas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nobilis Rismavac, koncentratas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

### 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:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI01AD03

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

Dostupné len v [Litovsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

21/12/1995

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/10/2025

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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