

# Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobilis Rismavac + CA126 vet. Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

---

### Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### Karenstid per administreringsväg:

#### Intramuskulär användning:

- 

#### Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period

#### Subkutan användning:

- 

#### Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD03

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Sverige

---

### Förpackningsbeskrivning:

Ampull, 1000 doser + flerskiktsplastpåse 400 ml (dispensförpackning)  
Ampull, 1000 doser + flerskiktsplastpåse 200 ml  
Ampull, 4000 doser + flerskiktsplastpåse 800 ml  
Ampull, 5000 doser + flerskiktsplastpåse 1000 ml  
Ampull, 2000 doser + flerskiktsplastpåse 400 ml  
Ampull, 1000 doser + glasflaska 200 ml  
Ampull, 1000 doser + polyetenpåse 200 ml  
Ampull, 5000 doser + polyetenpåse 1000 ml  
Ampull, 4000 doser + polyetenpåse 800 ml  
Ampull, 2000 doser + polyetenpåse 400 ml  
Ampull, 2000 doser + glasflaska 400 ml

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

24/03/2000

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Godkännandenummer:**

14302

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/03/2000

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Bipacksedel