

# NOBILIS RISMAVAC+CA126 CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

NOBILIS RISMAVAC+CA126 CONCENTRADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA POLLOS

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

Tamhöns (embryonerade ägg)

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Injektion i ägg

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
3.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
3.00 plaque forming unit / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Suspension och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

##### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Subkutan användning:**

- 

##### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Injektion i ägg:**

- 

##### **Tamhöns (embryonerade ägg)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI01AD03

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Godkännandedatum:**

29/12/1998

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

1226 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/12/1998

---

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

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.