

# Nobilis CAV P4

Zugelassen

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobilis CAV P4

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

Flügelstichapplikation  
intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****Flügelstichapplikation:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period
- Egg. no withdrawal period

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI01AD04

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Verfügbar in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

MSD Animal Health Lda.

---

### **Zulassungsdatum:**

29/06/1998

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Zulassungsnummer:**

561/96 DGV

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/06/1998

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

### **Verfahrensnummer:**

NL/V/8659/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Dänemark Finnland Deutschland Portugal

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.