

# NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Zugelassen

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn, zur Zucht

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
Flügelstichapplikation  
subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

**Flügelstichapplikation:**

•

**Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QI01AD04

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

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

---

## 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:**

Intervet

---

### **Zulassungsdatum:**

30/09/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

FR/V/4769794 4/1999

---

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

30/09/2009

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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