

File downloaded on 2026-05-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000080110>

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Nicht
autorisiert

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung
Flügelstichapplikation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Flügelstichapplikation:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Fleisch und Innereien. 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:

Surrendered

Zugelassen in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Zulassungsdatum:

22/09/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/13-01/621

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/06/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.