

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Punción en la membrana del ala

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 0.20 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Punción en la membrana del ala:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

29/09/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

150123

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.