

Nobilis CAV P4

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis CAV P4

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Punción en la membrana del ala

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 cultivo de tejidos dosis infecciosa 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Punción en la membrana del ala:

•

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Vía intramuscular:

•

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Vía subcutánea:

•

Pollos

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

29/06/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

561/96 DGV

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/06/1998

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/8659/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Finlandia Alemania Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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