

NOBILIS CAV P4

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

NOBILIS CAV P4

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Punción en la membrana del ala

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Pollos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

Punción en la membrana del ala:**• Pollos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

Vía subcutánea:**• Pollos reproductores**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AD04

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Francia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Marketing authorisation date:

30/09/1999

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4769794 4/1999

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/09/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040095>