

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

No
autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intradérmica

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intradérmica:**

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 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:

Anulado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

28/04/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/00/1117

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2025

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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