

NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Autorisé

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (pour reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Administration par transfixion

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Administration par transfixion:

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de lyophilisat

Boîte de 10 flacons PET de solvant DILAVIA

Boîte de 1 flacon PET de solvant DILAVIA
Boîte de 10 flacons verre de solvant DILAVIA
Boîte de 1 flacon verre de solvant DILAVIA
Boîte de 12 flacons verre de solvant UNISOLVE
Boîte de 10 flacons verre de solvant UNISOLVE
Boîte de 1 flacon verre de solvant UNISOLVE
Boîte de 10 flacons de lyophilisat et boîte de 10 flacons de solvant DILAVIA
Boîte de 10 flacons de lyophilisat et boîte de 10 flacons de solvant UNISOLVE
Boîte de 10 flacons de lyophilisat
Boîte de 1 flacon de lyophilisat et boîte de 1 flacon de solvant DILAVIA
Boîte de 1 flacon de lyophilisat et boîte de 1 flacon de solvant UNISOLVE

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/09/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4769794 4/1999

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/09/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage