

Nobilis CAV P4, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

Non
autorisé

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis CAV P4, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie sous-cutanée:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Voie intradermique:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)
Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/12/1999

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/99/1034/001-010

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/02/2010

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

Documents

RV1034.pdf