

File downloaded on 2026-09-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ga/600000983204>

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Níl
údaraithe

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach
Úsáid fho-chraicneach
Corraí craicinn

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

2.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Foirm chógaisíochta:

Lióifileasáit agus tuaslagóir le haghaidh fuaidreáin le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

Úsáid ionmhatánach:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Úsáid fho-chraicneach:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Corraí craicinn:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI01AD04

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Surrendered

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Ar fáil ach amháin i [Greek](#)
Ar fáil ach amháin i [Greek](#)
Ar fáil ach amháin i [Greek](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Portuguese](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Intervet Hellas A.E.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

24/08/1994

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Intervet International B.V.

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaraithe:

25863/25-08-1994/K-0096101

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

22/05/2024

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet