

# Nobilis CAV P4 liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

Nije  
odobreno

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Nobilis CAV P4 liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Intramuskularno

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

**Supkutano:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01AD04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

16/08/2005

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Broj odobrenja:**

NP/V/0215/001

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

27/07/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

## Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

## Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.