

File downloaded on 2026-05-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000080110>

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Nije
odobreno

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Ubodom u krilni nabor

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 day

Ubodom u krilni nabor:

-

Chicken (pullet future breeder)

- 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:

Hrvatska

Opis paketa:

Otapalo Unisolve: staklena bočica s 13 mL.

Otapalo Dilavia: staklena ili PET bočica s 200 mL.

Liofilizat: staklena bočica s 1000 doza.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/09/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/13-01/621

Datum promjene statusa odobrenja:

7/06/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka