

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nije
odobreno

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Skarifikacijom kože

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Supkutano:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Skarifikacijom kože:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

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 [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Hellas A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/08/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

25863/25-08-1994/K-0096101

Datum promjene statusa odobrenja:

22/05/2024

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