

Nobilis CAV P4

Autorizzato

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis CAV P4

Nobilis CAV P4 Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Puntura alare

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Puntura alare:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days
- uova. no withdrawal period zero days

Uso intramuscolare:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days
- uova. no withdrawal period zero days

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days
- uova. no withdrawal period zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/01/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

18039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/1997

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/8659/001

Stati membri interessati:

Belgio Danimarca Finlandia Germania Portogallo

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.