

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038114>

Nobilis CAV P4

Autorizzato

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis CAV P4

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
- uova. no withdrawal period

Uso intramuscolare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

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:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

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:

MSD Animal Health Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/06/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

561/96 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/06/1998

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.