

Nobilis CAV P4

Toegelaten

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis CAV P4

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Toediening in de vleugel

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Toediening in de vleugel:**

-

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period
- Egg. no withdrawal period

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QI01AD04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Duitsland

Beschikbaar in:Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

6/11/1996

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

12a/96

Datum toelatingswijziging:

2/12/2009

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/8659/001

Betrokken lidstaten:

België Denemarken Finland Duitsland Portugal

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.