

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Niet
gemachtigd

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Fokkippen

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intradermaal gebruik:**

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Fokkippen

- Meat and offal. 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:

Surrendered

Toegelaten in:

Letland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/04/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

V/NRP/00/1117

Datum toelatingswijziging:

23/10/2025

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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