

# CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

Niet  
gemachtigd

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Kip

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik  
Scarificatie

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
2.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Kip**

- Not applicable. no withdrawal period

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Kip**

- Not applicable. no withdrawal period

**Scarificatie:**

- 

**Kip**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**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:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

---

## 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](#) [Portugees](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

24/08/1994

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

25863/25-08-1994/K-0096101

---

**Datum toelatingswijziging:**

22/05/2024

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)