

File downloaded on 2026-04-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014488>

# NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Autorisert

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

kylling

---

**Administrasjonsvei:**

Bruk i vinge

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log<sub>10</sub> vevskultur infeksiøs dose 50 / 0.20 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i vinge:**

•

**kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

**Subkutan bruk:**

•

**kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

•

**kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AD04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

RO

---

**Tilgjengelig i:**

RO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

29/09/2004

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

150123

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/12/2024

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.