

File downloaded on 2026-05-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000096296>

# Nobilis CAV P4, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

Niedopuszczony  
do obrotu

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Nobilis CAV P4, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti vištoms

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Podanie śródskórne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie śródskórne:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD04

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Surrendered

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)  
Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)  
[islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

14/12/1999

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Numer pozwolenia:**

LT/2/99/1034/001-010

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

18/02/2010

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

RV1034.pdf