

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000983204>

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

Niedopuszczony
do obrotu

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

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

Skaryfikacja skóry

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.30 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

- Not applicable. no withdrawal period

Podanie podskórne:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Skaryfikacja skóry:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

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 [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Hellas A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/08/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

25863/25-08-1994/K-0096101

Data zmiany statusu pozwolenia:

22/05/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet