

Nobilis CAV P4

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Product identification

Nome do medicamento:

Nobilis CAV P4

Nobilis CAVP4, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor kippen

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Inoculação alar

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Inoculação alar:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via intramuscular:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via subcutânea:

• **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AD04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

1/11/1994

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL8659

Data de alteração do estado de autorização:

26/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/8659/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Portugal

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038097>