

Nobilis CAV P4 liofilizado e solvente para suspensão injetável para galinhas

Autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis CAV P4 liofilizado e solvente para suspensão injetável para galinhas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Inoculação alar
Via intramuscular
Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Inoculação alar:

•

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period

- Egg. no withdrawal period

Via intramuscular:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via subcutânea:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

29/06/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

561/96 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

29/06/1998

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/8659/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Dinamarca Finlândia Alemanha Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.