

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Não
autorizado

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Via intramuscular

Via subcutânea

Escarificação

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.30 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Via subcutânea:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Escarificação:

-

Chicken

- Not applicable. no withdrawal period

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em grego

Disponível apenas em [grego](#)

Disponível apenas em [grego](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido completo

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Hellas A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/08/1994

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

25863/25-08-1994/K-0096101

Data da alteração do estado de autorização:

22/05/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet