

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040095>

# NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

Autorizat

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

NOBILIS CAV P4 LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR POULES

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (pentru reproducție)

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

-

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log<sub>10</sub> doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Găină (pentru reproducție)**

- All relevant tissues. 0 zi

-:

- 

**Găină (pentru reproducție)**

- All relevant tissues. 0 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Găină (pentru reproducție)**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

France

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)  
Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet

---

### **Data autorizației de comercializare:**

30/09/1999

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Numărul autorizației:**

FR/V/4769794 4/1999

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

30/09/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.