

File downloaded on 2026-05-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000080110>

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Neautorizat

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NOBILIS CAV P4, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za kokoši

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (puicuță pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

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

-

Găină (puicuță pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Găină (puicuță pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

-:

-

Găină (puicuță pentru reproducție)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data autorizației de comercializare:

22/09/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/13-01/621

Data modificării statusului autorizației:

7/06/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.