

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Neautorizat

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare prin scarificarea pielii

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.30 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

- Nu se aplică. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

-

Găină

- Nu se aplică. no withdrawal period

Administrare prin scarificarea pielii:

-

Găină

- Nu se aplică. no withdrawal period

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas A.E.

Data autorizației de comercializare:

24/08/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

25863/25-08-1994/K-0096101

Data modificării statusului autorizației:

22/05/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet