

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Neoprāvnený

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intradermálne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Dostupné len v [Lotyšský](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

28/04/2000

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/NRP/00/1117

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/10/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.