

File downloaded on 2026-04-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000983204>

# CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

Neoprávnený

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

CAA NOBILIS VACCINE KONIS KAI DIAΛYTHΣ ΓΙΑ ENEΣIMO ENAIΩPHMA

### 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:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Sklarifikácia kože

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

- 

**Chicken**

- Not applicable. no withdrawal period

**Subkutánne použitie:**

- 

**Chicken**

- Not applicable. no withdrawal period

**Sklarifikácia kože:**

- 

**Chicken**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**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:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Portugalsky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Hellas A.E.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

24/08/1994

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

25863/25-08-1994/K-0096101

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

22/05/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)