

Nobilis CAV P4 liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

Ni
odobreno

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobilis CAV P4 liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za piščance

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AD04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

- Liofilizat: Steklена viala (tip I) z zamaškom iz halogenbutilne gume in aluminijasto zaporko s šifro, ki vsebuje 1000 odmerkov. - Vehikel Dilavia: 250 ml steklena (tip II) ali PET viala z zamaškom iz halogenbutilne gume in aluminijasto zaporko, ki vsebuje 200 ml vehikla. Kartonska škatla z 10 x 1.000 odmerki cepiva Kartonska škatla z 10 x 200 ml vehikla Dilavia

- Liofilizat: Steklена viala (tip I) z zamaškom iz halogenbutilne gume in aluminijasto zaporko s šifro, ki vsebuje 1000 odmerkov. - Vehikel Dilavia: 250 ml steklena (tip II) ali PET viala z zamaškom iz halogenbutilne gume in aluminijasto zaporko, ki vsebuje 200 ml vehikla. Kartonska škatla z 1 x 1.000 odmerki cepiva. Kartonska škatla z 1 x 200 ml vehikla Dilavia

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/08/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0215/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

27/07/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje