

# NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

Godkänd

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

NOBILIS CAV P4, liofilizat pentru suspensie injectabilă

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Tamhöns

---

**Administreringsväg:**

Användning i vinge

Subkutan användning

Intramuskulär användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.20 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Användning i vinge:**

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

**Subkutan användning:**

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

**Intramuskulär användning:**

•

**Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

29/09/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

150123

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/12/2024

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.