

Nobilis CAV P4

Godkänd

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis CAV P4

Nobilis CAV P4 Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i vinge

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

3.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Användning i vinge:**

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Subkutan användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Danmark

Tillgänglig i:

Danmark

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

27/01/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkännandenummer:

18039

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/01/1997

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/8659/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Finland Tyskland Portugal

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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