

# Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

Ej  
godkänd

- Chicken anaemia virus, strain 26P4, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobilis CAV P4 liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai vistām

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (avelshöns)

### Administreringsväg:

Intradermal användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Intradermal användning:**

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

**Intramuskulär användning:**

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

**Subkutan användning:**

- 

**Tamhöns (avelshöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI01AD04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

28/04/2000

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

### **Godkännandenummer:**

V/NRP/00/1117

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/10/2025

---

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

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Bipacksedel

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

### Märkningstext

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