

Nobivac Parvo-C lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Разрешен

- Canine parvovirus, strain 154, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac Parvo-C lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

7.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Холандски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)
Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

18/04/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 9479

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/01/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.