

NOBILIS DHV

Ikke autoriseret

- Duck hepatitis virus, type 1, strain E53C11, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

NOBILIS DHV

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

And

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01BD02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet

Dato for markedsføringstilladelse:

12/02/2007

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/9296209 7/2007

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/09/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.