

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Keskeytetty

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain GU2013, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kani (naaras, jalostusta varten)

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
80.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Kani (naaras, jalostusta varten)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI08AA01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu väliaikaisesti

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/05/2016

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

3409 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/12/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmarkinnat

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.