

Nobivac Diluent, süsteravimi lahusti

Autorisé

- Water for injection

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Diluent, süsteravimi lahusti

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Lapin

Voie d'administration:

Autre(s)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solvant pour préparation parentérale

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV07AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Estonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Estonian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/12/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

State Agency Of Medicines

Numéro de l'autorisation:

1164

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/12/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.