

NOBIVAC PARVO

Viðurkennt

- Water for injection
- Canine parvovirus, strain 154, Live

Product identification

Heiti lyfs:

NOBIVAC PARVO

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins í boði í [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Frostpurkað stungulyf og leysir, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar undir húð:**

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):QI07AD01

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:Gilt

Authorised in:Frakkland

Áletrun:Aðeins í boði í [French](#)Aðeins í boði í [French](#)Aðeins í boði í [French](#)Aðeins í boði í [French](#)

Additional information

Entitlement type:Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:Intervet

Marketing authorisation date:21/05/1986

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/6277250 3/1986

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/05/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039238>