

Nobivac Diluent, süsteravimi lahusti

Autorizzato

- Water for injections

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Diluent, süsteravimi lahusti

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane
Gatto
Coniglio

Via di somministrazione:

Via di somministrazione non specificabile

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Solvente per uso parenterale

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QV07AB

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Autorizzato

Autorizzato in:
Estonia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in Estonian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
4/12/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Intervet International B.V.

Autorità responsabile:
State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:
1164

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/12/2003

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.