

NOBI-VAC P KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Mhux
awtorizzat

- Canine parvovirus, strain 154, Live

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

NOBI-VAC P KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ingliz](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#)

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI07AA01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Disponibbli biss fi [Grieg](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Portugiż](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet Hellas M.A.E.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/08/1989

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

23477/29-08-1989/K-0039201

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/04/2026

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