

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Suspendert

- Rabbit haemorrhagic disease virus, strain GU2013, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hunnkanin til avl

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

80.00 Hemagglutineringsenheter / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan bruk:

- hunnkanin til avl

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI08AA01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Suspendert

Authorised in:

ES

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

20/05/2016

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratorios Ovejero S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

3409 ESP

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

25/12/2021

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082825>