

Nobivac Parvo live vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Ikke autorisert

- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Water

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Parvo live vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 milliliter / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Pulver og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Bare tilgjengelig i [svensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/06/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

11374

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/01/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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