

Nobivac Parvo-C

Autorisert

- Canine parvovirus, strain 154, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Parvo-C

Nobivac Parvo-C

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 vevskultur infeksiøs dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat 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:
Gyldig

Autorisert i:
Irland

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/03/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/167/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/03/2004

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0160/001

Gjeldende medlemsstater:

NO

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

Dokumenter

Preparatomtale

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