

# NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Suspendată

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 2, strain GU2013, Inactivated

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Iepure (femelă pentru reproducție)

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
80.00 haemagglutinating units / 0.50 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare subcutanată:**

- 

**Iepure (femelă pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI08AA01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Suspended

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/05/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numărul autorizației:**

3409 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/12/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.