

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Tillfälligt
återkallad

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOVARVILAP SUSPENSION INYECTIONABLE

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Kanin (avelshona)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Kanin (avelshona)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI08AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Tillfälligt återkallad

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Godkännandedatum:

20/05/2016

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3409 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/12/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.