

Nobivac DHP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nobivac DHP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Налично само на [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Налично само на [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD02

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Latvian](#)

Налично само на [Latvian](#)

Налично само на [Latvian](#)

Налично само на [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

15/11/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на лиценз:

V/NRP/94/0177

Дата на промяна в статуса на лиценз:

15/11/1994

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

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041828>