

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

куче

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

20/06/1991

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

11373

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/06/1991

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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