

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Разрешен

- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

957.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

625.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Флакон

Налично само в Английски

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Флакон

Налично само в Английски

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Флакон

Налично само в Английски

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Флакон

Фармацевтична форма:

Налично само в Испански Английски Литовски Португалски Румънски

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AI02

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

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/11/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

14129

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/11/1993

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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