

Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

Разрешен

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

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

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1300.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

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

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски
Налично само в Холандски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

9/10/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 9483

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/03/2013

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

Документи

Combined File of all Documents

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