

Nobivac DHPPi, Lyofilizát pro injekční suspenzi

Разрешен

- 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 DHPPi, Lyofilizát pro injekční suspenzi

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](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

6.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

8.40 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD04

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](#) [Латвийски](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Наличен в:

Czechia

Описание на опаковката:

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

Налично само в [Чешки](#)

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

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

1/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/427/92-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/05/2007

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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