

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

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 unit(s)

Налично само в Английски

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

куче

- Unspecified. 0 day

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 Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

Налично само в Италиански

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:

30/07/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/10/1997

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.