

Nobivac DHPPi

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac DHPPi

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

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD01

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

2/02/2004

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

140153

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/06/2024

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.