

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Registrováno

- Felid herpesvirus 1, strain G2620A, Live
- Feline calicivirus, strain F9, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobivac Ducat Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Nobivac Ducat Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Nobivac Ducat Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Nobivac Ducat Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

4.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

4.60 log10 plaque forming unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Kočka

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI06AD03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

11/10/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V267653

Datum změny stavu registrace:

11/10/2004

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0207/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko
Polsko Portugalsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061682>