

Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

QI07AD02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

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](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Datum registrace:

13/05/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 9477

Datum změny stavu registrace:

17/06/2024

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0161/001

Dotčený členský stát:

Nizozemsko Norsko

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

Combined File of all Documents

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

Souhrn údajů o přípravku

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

ie-puar-mr-iev0161001-nobivac-dhp-lyophilisate-and-solvent-for-suspensio-en.pdf