

Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

Zugelassen

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

1300.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

750.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AI02

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

9/10/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 9483

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.