

Nobivac DHP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobivac DHP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Koira

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AD02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)
Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

13/05/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 9477

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/01/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.