

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

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

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](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AI02

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](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/10/2002

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 9483

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/03/2013

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.