

Nobivac DHPPI Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobivac DHPPI Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Nobivac DHPPI Lyophilisat pour suspension injectable

Nobivac DHPPI Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Vaikuttava aine:

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](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI07AD04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Belgium

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä English Italian

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

20/04/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Myyntilupanumero:

BE-V161682

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/06/2022

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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