

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

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](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Koira

- Unspecified. 0 day

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:

Italy

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

30/07/1993

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

16/10/1997

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.