

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

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1300.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

750.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AI02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)

[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/10/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 9483

Datum promjene statusa odobrenja:

28/03/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.