

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Djelatna tvar:

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

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

Dostupan samo u engleski

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

Dostupan samo u engleski

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

Dostupan samo u engleski

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

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Dog

- Unspecified. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI07AD04

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

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

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

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/07/1993

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

16/10/1997

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.