

Nobivac DHP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac DHP liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AD02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðeins fáanlegt í [lettneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

15/11/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/94/0177

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/11/1994

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.