

Nobivac DHPPi lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre psy

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac DHPPi lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre psy

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. 0 giorno NA

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in [Slovak](#)

Disponibile solo in Slovak

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/04/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/010/08-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/04/2008

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.