

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponibile solo in [English](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponibile solo in [English](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

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

QI07AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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:

17/02/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

0473

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/02/1998

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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