

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

Registruotas

- 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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Šuo

---

**Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

---

**Vaisto duomenys****Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

Pateikiama tik [Anglų](#)

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

---

**Vaisto forma:**

Liofilizatas injekcinei suspensijai

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QI07AI02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik Nyderlandų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

---

**Registruotojas:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

9/10/2002

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 9483

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

28/03/2013

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.