

# Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Veiklioji medžiaga:**

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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Pateikiama tik [Anglų](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

---

**Vaisto forma:**

Liofilizatas injekcinei suspensijai

---

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

QI07AD02

---

**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](#)

---

**Galima įsigyti:**

Poland

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

Pateikiama tik [Lenkų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/02/1998

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registracijos numeris:**

0473

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/02/1998

---

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

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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