

Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#)

[angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AD04

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [szwedzki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/02/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

12612

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/02/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.