

Nobivac DHPPi vet. injektiokuva-aine ja liuotin, suspensiota varten

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobivac DHPPi vet. injektiokuva-aine ja liuotin, suspensiota varten

Substancja czynna:

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

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Dostępne wyłącznie w angielski

7.00 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

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Postać farmaceutyczna:

Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie podskórne:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period no period

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:

Finland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w fiński

Dostępne wyłącznie w fiński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

11/04/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Finnish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

13483

Data zmiany statusu pozwolenia:

11/04/1996

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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