

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

957.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Injekčná liekovka

Dostupné len v [English](#)

625.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dostupné len v [Španielsky](#) [English](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

5/11/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

14129

Dátum zmeny stavu registrácie:

5/11/1993

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.