

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

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

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](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

7.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1300.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/millilitre / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AI02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/10/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 9483

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/03/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.