

Nobivac DHP Liofilizat i rozpustzczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobivac DHP Liofilizat i rozpustzczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Účinná látka:

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Dostupné len v [English](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Dostupné len v [English](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD02

Právny stav dodávky:

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

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Poľsko

Dostupné v:

Poľsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Dostupné len v [Poľsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

17/02/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Číslo registrácie:

0473

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/02/1998

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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