

Nobivac DHP Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobivac DHP Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Nobivac DHP Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Nobivac DHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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](#) [Taliansky](#) [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% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD02

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:

Belgicko

Dostupné v:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

22/05/1990

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V151173

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/03/2022

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.

Písomná informácia pre používateľa

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

Označenie obalu

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