

Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

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](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10000000.00 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:

Nórsko

Dostupné v:

Nórsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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:

12/10/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Číslo registrácie:

05-3333

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/11/2009

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0161/001

Dotknuté členské štáty:

Holandsko Nórsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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.

ie-puar-mr-iev0161001-nobivac-dhp-lyophilisate-and-solvent-for-suspensio-en.pdf