

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

Ima dovoljenje  
za promet

- 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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

7.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

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

Na voljo samo v [English](#)

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

---

**Farmaceutska oblika:**

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

9/10/2002

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 9483

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

28/03/2013

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.