

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AD02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

20/06/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

11373

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/06/1991

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.