

# Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Autoriseret

- Water
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Product identification

### Lægemidlets navn:

Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyrearter:

Hund

---

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)  
5.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutan anvendelse:**

- Hund
- 

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI07AD04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

24/02/1995

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medical Products Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

12612

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/02/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### 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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053471>