

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

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:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

25x1 dosis pulver og solvens til injektionsvæske, suspension, i hætteglas
5x1 dosis pulver og solvens til injektionsvæske, suspension, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/05/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14110

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/05/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé