

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AD02

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Schweden

---

### **Verfügbar in:**

Schweden

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

20/06/1991

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

11373

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/06/1991

---

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

## Dokumente

### Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

### Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.