

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

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](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AD04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

6/12/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

19406

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2000

Referenzmitgliedstaat:

Dänemark

Verfahrensnummer:

DK/V/0103/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Norwegen Slowenien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

PI.pdf