

# Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nobivac DHP lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

---

### **Wirkstoff:**

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

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):**

QI07AD02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

12/10/2005

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

05-3333

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/11/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0161/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Niederlande Norwegen

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

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

Packungsbeilage

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

ie-puar-mr-iev0161001-nobivac-dhp-lyophilisate-and-solvent-for-suspensio-en.pdf