

# Nobivac DHPPi, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

Εγκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Nobivac DHPPi, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AD04

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Διαθέσιμο σε:

Lithuania

---

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

---

### Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/10/1993

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

---

### Αρμόδια αρχή:

State Food And Veterinary Service

---

### Αριθμός έγκρισης:

LT/2/93/0059/001-004

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

25/04/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.