

# Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

Autorizado

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobivac L + DHPPi lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie voor honden

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.50 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

7.00 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1300.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoadsorción unido a enzimas/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

750.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoadsorción unido a enzimas/Mililitro / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AI02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/10/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 9483

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

28/03/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.