

Nobivac DHPPi

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac DHPPi

Principio activo:

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](#)

5.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

7.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

4.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

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

QI07AD01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponibile en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Disponibile únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

140153

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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