

Nobivac DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac DHPPi liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai suņiem

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Disponible en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/10/1993

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/93/0047

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/10/1993

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.