

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible 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](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Disponible en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/06/1991

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

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

11373

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/06/1991

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

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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