

# Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorisé

- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

957.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

625.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Flacon

---

**Forme pharmaceutique:**

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

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

QI07AI02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Danish](#)

---

## 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:**

5/11/1993

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

14129

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/11/1993

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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