

NOBIVAC DHPPi LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBIVAC DHPPi LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA PERROS

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](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

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

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/03/2015

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

3194 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/03/2015

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

Documents

Etiquetage

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.

Notice

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