

Nobivac DHP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Autorisé

- 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 DHP lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Substance(s) active(s):

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% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

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

QI07AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en [Dutch](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Nederland B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/05/2003

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 9477

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2022

Pour connaître les évènements 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 (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.