

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

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](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000.00 50% tissue 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:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/12/2000

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

19406

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/12/2000

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0103/001

États membres concernés:

Norvège Slovénie

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

PI.pdf