

## Nobivac DHPPi

Autorisé

- 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 DHPPi

**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](#)

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)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour solution injectable

---

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

QI07AD04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Irlande

---

**Disponible en:**

Irlande

---

**Description des conditionnements:**

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 (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/06/2005

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

VPA10996/166/001

---

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

3/06/2005

---

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.