

Nobivac DHPPi, Lyofilizát pro injekční suspenzi

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, Lyofilizát pro injekční suspenzi

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](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.40 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat 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:

Tchéquie

Disponible en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

Disponible uniquement en [Czech](#)

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:

1/07/1992

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/427/92-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/05/2007

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 (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.

Etiquetage

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