

Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile 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

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponible uniquement en Anglais

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponible uniquement en Anglais

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponible uniquement en Anglais

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious 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:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en [Polish](#)

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:

17/02/1998

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0470

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/1998

Pour connaître les événements 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.

Etiquetage

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

Notice

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