

# 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:**

Slovénie

---

### **Disponible en:**

Slovénie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

---

## 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:**

2/10/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

MR/V/0750/001

---

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

2/10/1999

---

**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](http://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.

Notice

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.

PI.pdf