

# Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Nobivac DHP Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

kutya

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Csak itt érhető el [English](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Csak itt érhető el [English](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

---

### **Gyógyszerforma:**

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI07AD02

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Elérhető:**

Poland

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## **További információ**

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/02/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

0473

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/02/1998

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

## Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

## Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.