

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í spænska enska litháíska Portuguese rúmenska

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AD02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

11/05/1993

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

14110

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/05/1993

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.