

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live
- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-vero, strain Ca-12-000, Inactivated
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Nobivac DHPPiL Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

316228.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

957.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

625.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

-

Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AI02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

5/11/1993

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

14129

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/11/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055717>