

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

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

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

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

QI07AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/05/1993

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

14110

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/05/1993

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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