

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Sostanza attiva:

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](#)

316228.00 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](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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

QI07AD04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

27/09/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

2000-03491

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/12/2010

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0103/001

Stati membri interessati:

Norvegia Slovenia

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.

Foglio illustrativo

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

PI.pdf