

File downloaded on 2026-04-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000081807>

Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00

audu kultūras infekciozā deva 50

Pieejamas tikai [English](#)

251189000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00

audu kultūras infekciozā deva 50

Pieejamas tikai [English](#)

3162280.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 audu kultūras infekciozā deva 50

Pieejamas tikai [English](#)

1000000.00 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 audu kultūras infekciozā deva 50

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts injekciju suspensijas pagatavošanai

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI07AD04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Poland

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Pieejamas tikai [Polish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Italian](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet International B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/02/1998

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International B.V.

Atbildīgā iestāde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Atļaujas numurs:

0470

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/02/1998

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.