

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AD02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Zweden

Package description:

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Alleen beschikbaar in [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

20/06/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

11373

Wijzigingsdatum status toelating:

20/06/1991

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

Documents

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053376>