

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

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07AD04

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Slovenië

---

### **Beschikbaar in:**

Slovenië

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

2/10/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0750/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/10/1999

---

**Rapporterende lidstaat:**

Denemarken

---

**Procedurenummer:**

DK/V/0103/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Noorwegen Slovenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

PI.pdf