

Nobivac DHPPi

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobivac DHPPi

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](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing 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:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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:

27/02/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-1960

Datum toelatingswijziging:

27/02/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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.