

# Nobivac DHPPi vet. lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til hund

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Nobivac DHPPi vet. lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon til hund

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

316228.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD04

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

NO

---

### Tilgjengelig i:

NO

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

27/09/2001

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

2000-03491

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

6/12/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

DK

---

**Prosedyrenummer:**

DK/V/0103/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

NO SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

PI.pdf