

# Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

---

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AD04

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Dostępne w:

Poland

---

### Opis opakowania:

Fiolki ze szkła hydrolitycznego (typ I) zawierające 1 dawkę szczepionki, zamknięte korkami z halogenizowanej gumy butylowej zabezpieczone kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Rozpuszczalnik Nobivac Solvent: fiołki ze szkła hydrolitycznego (typ I) zawierające 1 ml rozpuszczalnika, zamknięte korkami z halogenizowanej gumy butylowej zabezpieczone kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Fiolki ze szkła hydrolitycznego (typ I Ph. Eur.) zawierające 1 dawkę szczepionki, zamknięte korkami z halogenizowanej gumy butylowej (Ph. Eur.) zabezpieczone kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka plastikowe.

Rozpuszczalnik Nobivac Solvent: fiołki ze szkła hydrolitycznego (typ I) zawierające 1 ml rozpuszczalnika, zamknięte korkami z halogenizowanej gumy butylowej zabezpieczone kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka plastikowe.

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

17/02/1998

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numer pozwolenia:**

0470

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

17/02/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta