

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

11/05/1993

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

14110

Data da alteração do estado de autorização:

11/05/1993

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.