

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

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](#)

316228.00 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](#)

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

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AD04

---

### **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 [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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:**

6/12/2000

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

19406

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/12/2000

---

**Estado-Membro de referência:**

Dinamarca

---

**Número de procedimento:**

DK/V/0103/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Noruega Eslovénia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

PI.pdf