

Nobivac DHP

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobivac DHP

Substância ativa:

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](#)

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

7.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e solvente para solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Disponibilidade:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

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:

10/04/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1977

Data da alteração do estado de autorização:

24/03/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet

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

Labelling

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