

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobivac DHP live vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 mililitru(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AD02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

20/06/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11373

Data modificării statusului autorizației:

20/06/1991

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.