

Nobivac DHPPi

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobivac DHPPi

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](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AD04

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:

Ireland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

3/06/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10996/166/001

Data modificării statusului autorizației:

3/06/2005

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.