

# Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Nobivac DHPPi Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### 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](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

251189000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

3162280.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00

50% tissue culture infectious dose

---

### Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie 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:

Poland

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

---

## 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 International B.V.

---

### **Data autorizației de comercializare:**

17/02/1998

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numărul autorizației:**

0470

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

17/02/1998

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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