

# NOBIVAC CHPPI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

NOBIVAC CHPPI LYOPHILISAT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Subkutánne použitie:

- **Dog**
- 

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Francúzsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet

---

### **Marketing authorisation date:**

11/02/2005

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Číslo registrácie:**

FR/V/8830873 3/2005

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

11/02/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040133>