

# Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Nobivac DHP Live Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

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

**Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

**Podatki o zdravilu****Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI07AD02

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Denmark

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

11/05/1993

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Danish Medicines Agency

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

14110

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

11/05/1993

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.