

Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac DHPPi vet. Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

7.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Glasflaskor 200 doser, 2 x 4 x 25 (I+II)

Glasflaskor 100 doser, 4 x 25 (I+II)

Glasflaskor 5 doser, 1x5 (I+II)

Glasflaskor 25 doser, 1 x 25 (I+II)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

24/02/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

12612

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/02/1995

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé