

Nobivac DHP lyofilisaat en suspendervloestof voor suspensie voor injectie voor honden

Godkänd

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

Produkts identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac DHP lyofilisaat en suspendervloestof voor suspensie voor injectie voor honden

Aktiv substans:

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% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [nederländska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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 Nederland B.V.

Godkännandedatum:

13/05/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 9477

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/01/2022

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.