

Nobivac DHPPi, Lyofilizát pro injekční suspenzi

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac DHPPi, Lyofilizát pro injekční suspenzi

Aktiv substans:

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](#)
6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
6.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
8.40 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

1/07/1992

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/427/92-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/05/2007

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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