

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac DHPPi Vet. lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

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](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Tillgänglig i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [slovenska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovenska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovenska](#)

Finns tillgänglig endast på [slovenska](#)

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:

2/10/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0750/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/10/1999

Referensmedlemsstat:

Danmark

Procedurnummer:

DK/V/0103/001

Berörda medlemsstater:

Norge Slovenien

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.

PI.pdf