

## NOBIVAC PUPPY DP

Неразрешен

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

NOBIVAC PUPPY DP

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

кученце

---

**Начин на приложение:**

Подкожно приложение

---

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [Английски](#)

10.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**  
QI07AD03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Испански](#)  
Налично само в [Испански](#)  
Налично само в [Испански](#)  
Налично само в [Испански](#)  
Налично само в [Испански](#)  
Налично само в [Испански](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/03/2015

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3193 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/08/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.