

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000068210>

# Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

Неразрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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

куче

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Налично само в [Английски](#)  
100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат 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](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)  
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

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

---

## 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](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

7/08/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

State Agency Of Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1151

---

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

29/09/2025

---

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

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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