

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000984160>

NOBIVAC DHPPI KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NOBIVAC DHPPI KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Налично само в Английски

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Прах и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

куче

- Not applicable. no withdrawal period

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AD04

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Greece

Описание на опаковката:

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Hellas M.A.E.

Дата на разрешение за търговия:

3/02/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

77261/27-11-2007/K-0077001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/09/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet