

Nobivac DP Plus (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizovaný

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain 630a, recombinant, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

Nobivac DP Plus (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

Presentation_strength: $10^{5.1}$ – $10^{6.5}$ TCID₅₀ Index:0

K dispozici pouze v [English](#)

Presentation_strength: $10^{5.1}$ – $10^{6.7}$ TCID₅₀ Index:8

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánní podání:**

- **Pes**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI07AD03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,

Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/12/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/12/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 8/01/2024

[Stažení](#)

ema-puar-nobivac-dp-plus-v-5251-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000517>