

# Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

Μη  
εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI07AD03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά  
Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/08/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**  
State Agency Of Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**  
1151

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
29/09/2025

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.