

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>5.1</sup> - 10<sup>6.5</sup> TCID<sub>50</sub> Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10<sup>5.1</sup> – 10<sup>6.7</sup> TCID<sub>50</sub> Index:8

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AD03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Chipre , Croacia , Dinamarca , Eslovaquia , España , Finlandia , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía , Suecia , United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/12/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/12/2020

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 8/01/2024

[Descargar](#)

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