

NOBIVAC PUPPY DP

No autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBIVAC PUPPY DP

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cachorros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Mililitro(s)

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:

Anulado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 1 caja de plástico de 10 viales de liofilizado (1 dosis)

Caja de cartón con 1 caja de cartón de 5 viales de liofilizado (1 dosis) y

Caja de cartón con 1 caja de cartón de 1 vial de liofilizado (1 dosis) y 1

Caja de cartón con 1 vial de liofilizado (1 dosis) y 1 vial de disolvente (

Caja de cartón con 10 viales de liofilizado (1 dosis) y 10 viales de disolv

Caja de plástico con 5 viales de liofilizado (1 dosis) y 5 viales de disolv

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:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

3/03/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3193 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/08/2023

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto