

File downloaded on 2026-06-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000096340>

Nobivac Puppy DP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

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

Nem engedélyezett

## Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobivac Puppy DP, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti šunims

Hatóanyag:

- Csak itt érhet? el [English](#)
- Csak itt érhet? el [English](#)

Célállat faj:

- kutya

Alkalmazás módja:

- Subcutan alkalmazás

## Termékjellemez?k

Hatóanyag / Hatásér?sség:

- Csak itt érhet? el [English](#)  
7.00  
log10 50% tissue culture infectious dose  
/  
1.00  
millilitre(s)
- Csak itt érhet? el [English](#)  
5.00  
log10 50% tissue culture infectious dose  
/  
1.00  
millilitre(s)

Gyógyszerforma:

- Csak itt érhet? el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

- QI07AD03

Rendelhetőség:

- Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

- Surrendered

Engedélyezett -ben:

- Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

- Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
- Csak itt érhető el [Lithuanian](#)
- Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

## További információ

Jogosultsági típus:

- Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

- Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

- Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

- 10/10/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

- Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

- State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

- LT/2/93/0060/001-003

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

- 13/09/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Nyilvános értékelési jelentés (ek)

RV0060.pdf

Lithuanian (PDF)

Megjelent: 22/06/2022

Updated on: 23/06/2022

[Letöltés](#)