

# Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

Geautoriseerd

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

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nobivac Puppy DP, süstesuspensiooni lüofilisaat koertele

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

100000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Subcutaan gebruik:**

- Hond
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI07AD03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

Alleen beschikbaar in [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

7/08/2003

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Toelatingsnummer:**

1151

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

7/08/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000068210>