

NOBIVAC PUPPY DP

Niet gemachtigd

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NOBIVAC PUPPY DP

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

- **Hond**
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QI

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Surrendered

Authorised in:

Cyprus

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/02/1991

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Toelatingsnummer:13214

Wijzigingsdatum status toelating:17/01/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000095741>