

Nobivac Puppy DP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobivac Puppy DP lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor honden

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

7.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/08/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 9484

Data da alteração do estado de autorização:

10/01/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.