

Nobivac DP Plus (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Auktoriserad

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain 630a (recombinant), Live

Product identification

Läkemedlets namn:

Nobivac DP Plus (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: $10^{5.1} - 10^{6.5}$ TCID₅₀ Index:0

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength: $10^{5.1} - 10^{6.7}$ TCID₅₀ Index:8

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD03

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

9/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/12/2020

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 8/01/2024

Ladda ner

ema-puar-nobivac-dp-plus-v-5251-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000517>