

Nobivac SHPPi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Zugelassen

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine adenovirus 2, strain Manhattan LPV3, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac SHPPi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AD04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 50 Impfdosis/ Impfdosen; 50 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 50 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium)

(ID1) 10 Impfdosis/ Impfdosen; 10 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Faltschachtel (Pappe) mit jeweils 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium) und 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Kappe (Halogenbutylkautschuk, Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

12/09/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

205a/97

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente