

Nobivac SHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobivac SHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in <u>English</u> Verfügbar nur in <u>English</u> Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English 1000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration: subkutane Anwendung:

Hund

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code): OI07AD02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in <u>Czech Estonian English French Italian Latvian Lithuanian Portuguese</u> Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID24) 50 Impfdosis/ Impfdosen; 50 Milliliter: Schachtel (Kunststoff) mit 50 Schachtel (Kunststoff) 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)

(ID23) 10 Impfdosis/ Impfdosen; 10 Milliliter: Schachtel (Kunststoff) mit 10 Schachtel (Kunststoff) 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)

(ID22) 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)

(ID12) 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)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in <u>English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic</u> Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in English Italian Latvian Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

12/09/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

Tag der Änderung	des	Zulassungsstatus:
------------------	-----	--------------------------

17/05/2011

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090173