

Nobivac SHP 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac SHP Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Wirkstoff:

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

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AD02

Abgaberegulung:

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:

(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)

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:

12/09/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

204a/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