

Nobivac SP

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac SP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1258930.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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

QI07AD03

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2): 1 Faltschachtel mit 50 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (50.0 Impfdosis/ Impfdosen, 50.0 Milliliter)

(ID1): 1 Faltschachtel mit 10 Faltschachtel mit (1 Flasche (Glas) mit 1 Impfdosis/ Impfdosen und 1 Flasche (Glas) mit 1 Milliliter) (10.0 Impfdosis/ Impfdosen, 10.0 Milliliter)

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:

29/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

2a/88

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/03/2025

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels