

# 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](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

8.40 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

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

QI07AD02

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Österreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

50 Glasdstfl. Typ II m. Butylkautschukst. u. Aluminiumbördelkappe + 50 x 1 ml

Lösungsmittel in Glasdstfl. Typ I m. Halogenobutylgummistopfen

10 Glasdstfl. Typ II m. Butylkautschukst. u. Aluminiumbördelkappe + 10 x 1 ml

Lösungsmittel in Glasdstfl. Typ I m. Halogenobutylgummistopfen

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zulassungsdatum:**

14/02/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20122

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/02/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung