

# Nobivac SHPPi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Nobivac SHPPi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Chien

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AD04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Allemagne

---

### **Disponible en:**

Allemagne

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

---

## Informations complémentaires

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/09/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

205a/97

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/05/2011

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.