

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Chien

- Unspecified. 0 day

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

QI07AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

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 International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/07/1993

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/10/1997

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.