

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 parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Chien
-

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

QI07AD04

Statut juridique de la production:

Disponible uniquement en [German](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Autriche

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

1/02/1994

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety Limited

Numéro de l'autorisation:

8-20124

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2012

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

Documents

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091671>