

# Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Nobivac CEPPi, liofilizzato per sospensione iniettabile per cani

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

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

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Cane**

- non specificato. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI07AD04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Scatola di cartone contenente 100 flaconi da 1 dose

Scatola di cartone contenente 1 flacone da 1 dose

Scatola in PET contenente 50 flaconi da 1 dose

Scatola in PET contenente 10 flaconi da 1 dose

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/07/1993

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/10/1997

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti