

RIVAC SHPPi+3LT

Toegelaten

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Grippotyphosa, strain MSLB 1009, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Canicola, strain MSLB 1010, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Icterohaemorrhagiae, strain MSLB 1008, Inactivated
- Canine parainfluenza virus, strain CPiV-2-Bio 15, Live
- Canine parvovirus, strain CPV-Bio 12, Live
- Canine adenovirus 2, strain CAV-2-Bio 13, Live
- Canine distemper virus, strain CDVU 39, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RIVAC SHPPi+3LT

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.02 unknown / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.03 unknown / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.03 unknown / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3162.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

31622.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AJ06

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar

Handelsvergunningsdatum:

6/04/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

Datum toelatingswijziging:

31/03/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2612522-parde-20120413.pdf