

Nobivac SP

Ikke autorisert

- Canine distemper virus, strain Onderstepoort, Live
- Canine parvovirus, strain 154, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac SP

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1258930.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

199526000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/08/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

2a/88

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.