

RIVAC SHPPi+3LT

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RIVAC SHPPi+3LT

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.02 ukjent / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 ukjent / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.03 ukjent / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3162.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

31622.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AJ06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

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:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/04/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.11610.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

31/03/2017

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2612522-parde-20120413.pdf