

# Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

Autorizovaný

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs

---

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy zvířat:**

Pes

---

### **Způsob podání:**

Subkutánní podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutánní podání:**

- **Pes**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI07AD08

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Lucembursko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Registrační číslo:**

V 817/09/03/0773

---

**Datum změny stavu registrace:**

12/01/2004

---

**Referenční členský stát:**

Německo

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0286/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Řecko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko  
Portugalsko Slovinsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061926>