

# 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  
Nobivac PI, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie bij honden.

### 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:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

**Stav registrace:**

Valid

**Authorised in:**

Nizozemsko

**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 Nederland B.V.

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

**Odpovědný orgán:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registrační číslo:**

REG NL 10056

---

**Datum změny stavu registrace:**

8/02/2022

---

**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.

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061985>