

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

Zugelassen

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

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

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Hund

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AD08

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Verfügbar in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

12/01/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 817/09/03/0773

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/01/2004

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0286/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland  
Griechenland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg Niederlande  
Norwegen Portugal Slowenien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.