

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

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

Nobivac PI, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie bij honden.

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Perros

### Vía de administración:

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

316228.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI07AD08

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

4/06/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 10056

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0286/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Grecia  
Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal  
Eslovenia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.