

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

Autorisé

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs  
Nobivac Pi liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za pse

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AD08

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/06/2022

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

MR/V/0757/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/06/2022

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0286/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande Grèce  
Hongrie Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Portugal  
Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.