

Nobivac Pi lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Autorizzato

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Nobivac Pi lyophilisate and solvent for suspension for injection for dogs

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso sottocutaneo:**

- Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AD08

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10996/289/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/04/2022

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0286/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Grecia
Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Portogallo
Slovenia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061995>