

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

Geautoriseerd

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs
Nobivac Pi Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Hunde

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Hond

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI07AD08

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Oostenrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Ges.m.b.H.

Marketing authorisation date:

1/02/2022

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Toelatingsnummer:

841060

Wijzigingsdatum status toelating:

1/02/2022

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0286/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Griekenland
Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen
Portugal Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061970>