

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

Autorisert

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs
Nobivac PI, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie bij honden.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)
5.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AD08

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 10056

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/02/2022

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0286/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE FI EL HU Irland LV LT LU NL NO PT SI SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061985>