

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

Autorizado

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI07AD08

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

14/03/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

34269

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

14/03/2003

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0286/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Grécia  
Hungria Irlanda Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega  
Portugal Eslovénia Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.