

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

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lieková forma:**

## Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AD08

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Registrovaný v/vo:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
Norwegian

## Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

**Opis balenia:**

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

Dostupné len v English

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

---

### Dátum registrácie lieku:

31/01/2002

---

### Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

---

### Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

---

### Číslo registrácie:

Vm 06376/3053

---

### Dátum zmeny stavu registrácie:

26/02/2024

---

### Referenčný členský štát:

Nemecko

---

### Číslo postupu:

DE/V/0286/001

---

### Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Grécko Maďarsko Írsko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Slovinsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.