

# 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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Dostupné v:**

Nemecko

---

**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 Deutschland GmbH

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/05/2003

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Číslo registrácie:**

PEI.V.02805.01.1

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/09/2008

---

### **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.