

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

Oprávněný

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Product identification

Názov lieku:

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs
Nobivac Pi, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti koertele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánne použitie:**

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AD08

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

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](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/01/2022

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

2328

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/01/2022

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061964>