

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

Auktoriserad

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Nobivac Pi liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za pse

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

5.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD08

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [Slovenian](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/06/2022

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0757/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/06/2022

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0286/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland
Ungern Irland Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge Portugal
Slovenien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061994>