

Nobivac Pi vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Godkänd

- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobivac Pi, Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Dogs
Nobivac Pi vet. Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI07AD08

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

16/05/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

18847

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/05/2003

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/04/2025

Ladda ner

Bipacksedel

Märkningstext