

НОБИВАК КС

Разрешен

- Bordetella bronchiseptica, strain B-C2, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НОБИВАК КС

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Назално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

9.70 log10 colony forming unit(s) / 0.40 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 0.40 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Капки за нос, лиофилизат и разтворител за суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AF

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Лиофилизирана таблетка: Тип I стъклен флакон от 3 ml затворен с халогенобутил гумена тапа и алуминиева капачка. Разтворител: Разтворителят, предоставен за реконституиране се пълни в същия тип флакони, като лиофилизираната таблетка (стъклен флакон тип I, затворен с гумена тапа и алуминиева капачка). Обемът на пълнене е: 0,6 ml
Картонена или пластмасова кутия с: 25 x 1 доза от ваксината и разтворител
Картонена или пластмасова кутия с: 5 x 1 доза от ваксината и разтворител.

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

20/10/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1504

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/12/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката