

# Nobivac KC nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nobivac KC nasal drops, lyophilisate and solvent for suspension for dogs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.80 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.40 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

9.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 0.40 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Nasenspray, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AF

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [polieren](#)

Verfügbar nur in [polieren](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

19/03/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

1797

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/03/2008

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0134/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland  
Irland Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.