

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

Verfügbar nur in englisch

9.70 log₁₀ 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:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

9/05/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

25263

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/05/2008

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

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.