

Nobivac KC λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ρινικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Nobivac KC λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ρινικές σταγόνες, εναιώρημα για σκύλους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

Ρινική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ρινικό εκνέφωμα, λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AF

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Διαθέσιμο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Κυτίο με 5 φιαλίδια εμβολίου μιας δόσης + 5 φιαλίδια διαλύτη 0.6ml (1 δόση). Κάθε δόση συνοδεύεται με συσκευή για την ενδορρινική χορήγηση. Εμβόλιο: 3ml φιαλίδια (συσκευασία της μιας δόσης) από γυαλί τύπου I κλεισμένο με ελαστικό πώμα από αλογονοβουτύλιο και σφραγισμένο με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση Διαλύτης: 0.6ml φιαλίδιο από γυαλί τύπου I και ελαστικό πώμα ίδιο με του εμβολίου

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/03/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

18747

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/05/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents