

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía nasal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.80 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 0.40 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

9.70 log10 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 0.40 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión para pulverización nasal

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AF

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/9909423 4/2001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2006

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0134/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Irlanda
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.