

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

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain B-C2, Live
- Canine parainfluenza virus, strain Cornell, 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](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión para pulverización nasal

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía nasal:**

- Perros
-

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

QI07AF

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

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 International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

23/04/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 817/01/04/2119

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/2001

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 Rumania; Rumanía
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085541>