

# Nobivac KC, ninatilgad, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti, koertele

Autorizado

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

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Nobivac KC, ninatilgad, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti, koertele

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Perros

---

### Vía de administración:

Vía nasal

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5011870000.00 Unidad(es) formadora(s) de colonias / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

630957.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para gotas nasales en suspensión

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía nasal:**

- Perros
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI07AF01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

6/02/2004

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**

1206

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

6/02/2004

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090105>