

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

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Nobivac BbPi Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor nasaal gebruik

Nobivac BbPi Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

Nobivac BbPi Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur nasalen Anwendung

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

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

koer

Manustamisviis:

Nasaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

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

Turustatakse ainult [English](#)

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

Ravimvorm:

Ninasprei, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Withdrawal period by route of administration:

Nasaalne:

-

koer

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI07AF

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

23/04/2001

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Authorisation number:

BE-V222817

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/04/2001

Viiteliikmesriik:

Itaalia

Müügiloamenetluse number:

IT/V/0134/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Taani Soome Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Iirimaa
Luksemburg Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085512>