

# Nobivac BbPi Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie nasale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI07AF

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/04/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V222817

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/04/2001

---

**État membre de référence:**

Italie

---

**Numéro de procédure:**

IT/V/0134/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark Finlande France Allemagne Grèce Irlande  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 28/11/2025

[Télécharger](#)