

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

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](#)