

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Nobivac KC Nenätipat, kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, suspensiota varten

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Chien

### Voie d'administration:

Voie nasale

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 0.40 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie nasale:**

- Chien
- 

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

QI07AF

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Finlande

---

**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:**

14/12/2000

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

15853

---

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

14/12/2000

---

**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 Roumanie 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

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

## Notice

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085524>