

NOBIVAC KC GOUTTES NASALES, LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION POUR CHIENS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBIVAC KC GOUTTES NASALES, LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION POUR CHIENS

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:

France

Disponible en:

France

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/02/2001

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/9909423 4/2001

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/02/2006

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 évènements 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

Notice du conditionnement et étiquetage