

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

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie nasale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

9.70 log₁₀ 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

Withdrawal period by route of administration:**Voie nasale:**

- Chien
-

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

QI07AF

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Luxembourg

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numéro de l'autorisation:

V 817/01/04/2119

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 Roumanie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085541>