

# 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 picături nazale, liofilizat și solvent pentru suspensie pentru câini

---

### **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](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 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:**

Roumanie

---

**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 Nederland B.V.

---

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

26/04/2007

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

120312

---

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

10/01/2024

---

**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 évènements 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.