

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

Viðurkennt

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Lyfjaform:

Frostþurrkað nefúðaduft og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í nef:

•

Hundur

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AF

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

30/01/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 9761

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/03/2022

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0134/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Írland
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085543>