

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso nasale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
9.70 log₁₀ colony forming unit(s) / 0.40 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.80 log10 tissue culture infective dose 50 / 0.40 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione

Withdrawal period by route of administration:

Uso nasale:

- Cane
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AF

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10996/129/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/01/2001

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0134/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Spagna
Svezia Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085539>