

Nobivac KC Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobivac KC Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie donosowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

Postać farmaceutyczna:

Aerozol do nosa, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AF

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Liofilizat: Fiolka szklana typu I o pojemności 3 ml, zamknięta korkiem z halogenizowanej gumy butylowej i kapsłem aluminiowym. Rozpuszczalnik: Rozpuszczalnik dostarczany do rekonstytucji pakowany jest w ten sam rodzaj pojemnika co liofilizat (fiolka szklana typu I z korkiem gumowym i kapsłem aluminiowym). Objętość wynosi 0,6 ml. Pudełka tekturowe lub plastikowe zawierające: 25 x 1 dawka szczepionki oraz rozpuszczalnik.

Liofilizat: Fiolka szklana typu I o pojemności 3 ml, zamknięta korkiem z halogenizowanej gumy butylowej i kapsłem aluminiowym. Rozpuszczalnik: Rozpuszczalnik dostarczany do rekonstytucji pakowany jest w ten sam rodzaj pojemnika co liofilizat (fiolka szklana typu I z korkiem gumowym i kapsłem aluminiowym). Objętość wynosi 0,6 ml. Pudełka tekturowe lub plastikowe zawierające: 5 x 1 dawka szczepionki oraz rozpuszczalnik.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

19/03/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1797

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/03/2008

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

IT/V/0134/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.