

Nobivac KC, Lyofilizát a rozpouštědlo pro nosní suspenzi

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobivac KC, Lyofilizát a rozpouštědlo pro nosní suspenzi

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](#)

9.70 Colony forming unit / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
5.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański estoński grecki angielski włoski litewski rumuński

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AF01

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
łotewski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Czechia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

24/11/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/074/00-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/03/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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