

Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

Upoważniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Nobivac KC nosies lašai, liofilizatas ir skiediklis suspensijai ruošti šunims

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie donosowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

630957.00 tissue culture infective dose 50 / 0.40 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
501187.00 Colony forming unit / 0.40 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania kropli do nosa, zawiesina

Withdrawal period by route of administration:

Podanie donosowe:

- **Dog**
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AF

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Dostępne wyłącznie w [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

12/11/2002

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/02/1479/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/11/2007

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

Documents

RV1479.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096338>