

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobivac BbPi Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor nasaal gebruik

Nobivac BbPi Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

Nobivac BbPi Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur nasalen Anwendung

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

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

9.70 unidade(s) formadora de colónias em base logarítmica 10 / 0.40 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.80 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) / 0.40 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão para pulverização nasal

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AF

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Disponibilidade:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/04/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V222817

Data da alteração do estado de autorização:

23/04/2001

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0134/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Irlanda Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.