

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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](#)

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

0.40 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

9.70 unidade(s) formadora de colónias em base logarítmica 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:**

Dinamarca

---

**Disponibilidade:**

Dinamarca

---

**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:**

6/12/2007

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

40982

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/12/2007

---

**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 Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Summary of Product Characteristics

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