

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:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

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:

14/12/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

15853

Data da alteração do estado de autorização:

14/12/2000

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.