

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

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

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

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via nasal

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

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

Disponível apenas em [English](#)

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

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Via nasal:**

- Dog
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI07AF

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/04/2001

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número da autorização:**

V 817/01/04/2119

---

**Data de 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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085541>