

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

Nobivac KC

---

### **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:**

Países Baixos

---

## **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 Nederland B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

30/01/2001

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 9761

---

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

7/03/2022

---

**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](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.