

Nobivac KC

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Nobivac KC

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](#) [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:

Portugal

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

5/12/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

668/00DGV

Data de alteração do estado de autorização:

5/12/2000

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 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

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/600000085546>