

File downloaded on 2026-01-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000085515>

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

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

Nobivac BbPi

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Nazálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

9.70 log<sub>10</sub> colony forming unit(s) / 0.40 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.80 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 0.40 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Lyofilizát a vehikulum na suspenzný nosový sprej

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AF

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Nemecko

---

### Dostupné v:

Nemecko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/11/2000

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Číslo registrácie:**

PEI.V.01722.01.1

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/12/2006

---

**Referenčný členský štát:**

Talianko

---

**Číslo postupu:**

IT/V/0134/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko  
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Španielsko  
Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.