

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

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

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

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

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

---

### Cesta podania:

Nazálne použitie

---

## Product details

### 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 log10 tissue culture infective dose 50 / 0.40 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a vehikulum na suspenzný nosový sprej

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Nazálne použitie:**

- **Dog**
- 

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

QI07AF

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Luxembursko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

23/04/2001

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

V 817/01/04/2119

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/04/2001

---

**Referenčný členský štát:**

Taliansko

---

**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 [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

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

---

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