

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

Oprávnený

- 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
NOBIVAC KC vaccin viu liofilizat contra tusei de canisă

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 log10 colony forming unit(s) / 0.40 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

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 Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/04/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

120312

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/01/2024

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085547>