

Nobivac Bb (--)- Lyophilisate and solvent for nasal suspension

Registrováno

- Bordetella bronchiseptica, strain B-C2, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobivac Bb (--)- Lyophilisate and solvent for nasal suspension

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Cesta podání:

Nosní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength:10^{6.3}-10^{8.3} CFU Reference:Hse Comments:Live Index:0

Léková forma:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#)

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI06AE02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko ,
Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgie , Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

10/09/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

9/11/2015

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 16/11/2022

Stažení

ema-puar-nobivac-bb-epar-scientific-discussion-en.pdf