

Nobivac Respira Bb-předpl. inj., Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce

Registrováno

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobivac Respira Bb-předpl. inj., Injekční suspenze v předplněné injekční stříkačce

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

88.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

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

QI07AB03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

2/10/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/054/20-C

Datum změny stavu registrace:

28/01/2022

Referenční členský stát:

Dánsko

Číslo procedury:

DK/V/0123/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

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](#)

Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

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

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení

Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

Stažení

PI.pdf