

# Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection in pre- filled syringe for dogs

Zugelassen

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection in pre-filled syringe for dogs

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Verfügbar nur in [spanisch](#) [englisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#)

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI07AB03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Norwegen

---

**Verfügbar in:**

Norwegen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

20/11/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

19-12967

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/11/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Dänemark

---

**Verfahrensnummer:**

DK/V/0123/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland  
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien  
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer  
anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

PI.pdf