

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
Nobivac Respira Bb Vet. injektionsvæske, suspension, fyldt injektionssprøjte

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:

Dänemark

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:

10/09/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

62964

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/09/2020

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

PI.pdf