

# Nobivac Respira Bb

## Injektionssuspension in einer Fertigspritze für Hunde

Autorisiert

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

### Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection in pre-filled syringe for dogs  
Nobivac Respira Bb Injektionssuspension in einer Fertigspritze für Hunde

---

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Hund

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

### Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
88.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Verfügbar nur in [Spanish](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Hund**

---

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

QI06AE02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Deutschland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Danish](#)

Verfügbar nur in [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

12/07/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

PEI.V.12016.01.2

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/07/2021

---

**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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage

PI.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060310>