

Nobivac Respira Bb Suspension for Injection in Pre-filled Syringe for Dogs

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac Respira Bb Suspension for Injection in Pre-filled Syringe for Dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

88.00 Unidad(es) de ensayo por inmuoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable en jeringa precargada

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI07AB03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/08/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 06376/3024

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/04/2024

Estado miembro de referencia:

Dinamarca

Número de procedimiento:

DK/V/0123/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Finlandia
Francia Alemania Grecia Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

PI.pdf