

# Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs  
Nobivac Respira Bb vet. injektioneste, suspensio

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía subcutánea

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
88.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía subcutánea:**

- Perros

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI06AE02

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Finlandia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/07/2021

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

37192

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

14/07/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Dinamarca

---

**Número de procedimiento:**

DK/V/0123/002

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

PI.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060341>