

Nobivac Respira Bb suspension for injection for dogs

Autorisé

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Respira Bb suspension for injection for dogs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AB03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Disponible en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Danish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/08/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/277/002

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/08/2020

État membre de référence:

Danemark

Numéro de procédure:

DK/V/0123/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

PI.pdf