

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection in pre-filled syringe for dogs

Heimilað

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection in pre-filled syringe for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [enska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#)

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/031/DC/20-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

27/06/2022

Umsjónarland (RMS):

Danmörk

Ferilsnúmer:

DK/V/0123/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Pl.pdf