

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

Autorizzato

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

88.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AB03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/07/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

3120

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2021

Stato membro di riferimento:

Danimarca

Numero di procedura:

DK/V/0123/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

PI.pdf