

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

Autorizzato

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Nobivac Respira Bb suspensija injekcijām pilnšļircē suņiem

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

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

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

- Cane

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

QI06AE02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

27/10/2020

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/20/0055

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/2020

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

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060281>