

# Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs

Geautoriseerd

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs  
NOBIVAC RESPIRA BB SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hond

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
88.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subcutaan gebruik:**

- Hond

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI06AE02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Danish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

4/08/2020

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/4855812 9/2020

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

4/08/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Denemarken

---

**Procedurenummer:**

DK/V/0123/002

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Finland  
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland  
Litouwen Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië  
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

PI.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060342>