

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000060302>

Nobivac Respira Bb Suspension for Injection in Pre-filled Syringe for Dogs

Autorisert

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Respira Bb Suspension for Injection in Pre-filled Syringe for Dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

88.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Engelsk](#) [Litauisk](#) [Portugisisk](#) [Rumensk](#)

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI07AB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/08/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 06376/3024

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/04/2024

Referanse medlemsstat:

DK

Prosedyrenummer:

DK/V/0123/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT LU
NL NO PL PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

PI.pdf