

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

Autorisert

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac Respira Bb vet. 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:
LT

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:
9/11/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:
Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:
State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:
LT/2/20/2625/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/03/2023

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

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pl.pdf