

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:

LU

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:

23/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V817/20/07/1803

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/10/2020

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