

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:

SI

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:

28/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/031/DC/20-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/06/2022

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 (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pl.pdf