

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobivac Respira Bb vet. suspension for injection for dogs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

88.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI07AB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Disponibilidade:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em dinamarquês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/07/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

3121

Data da alteração do estado de autorização:

21/07/2021

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0123/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Finlândia
França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

PI.pdf