

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

Autorizado

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Nobivac Respira Bb suspensija injekcijām pilnšļircē suņiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

88.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável em seringa pré-cheia

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI06AE02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Latvian](#)

Disponível apenas em [Latvian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/10/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/20/0055

Data de alteração do estado de autorização:

27/10/2020

Estado-Membro de referência:

Dinamarca

Número de procedimento:

DK/V/0123/001

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

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

PI.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060281>