

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

Oprávněný

- Bordetella bronchiseptica, strain Bb7 92932, fimbriae

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

88.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

**Lieková forma:**

Dostupné len v [Španielsky](#) [English](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#)

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AB03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

2/10/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

**Číslo registrácie:**

97/054/20-C

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/01/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Dánsko

---

**Číslo postupu:**

DK/V/0123/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Fínsko  
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko  
Litva Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko  
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

PI.pdf