

Nobivac Lepto

Разрешен

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-verre, strain Ca-12-000, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Nobivac Lepto Mais suspensão injetável para cães
Nobivac Lepto

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)
699.00 unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)
990.00 unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:**Подкожно приложение:**

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AB01

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

3/06/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

DGAV

Номер на лиценза:

R722/03 DGV

Дата на промяна в статуса на лиценза:

3/06/2003

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

NL/V/0108/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037721>