

Nobivas Lepto инжекционна суспензия за кучета

Разрешен

- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivas Lepto инжекционна суспензия за кучета

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

750.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
800.00 unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Bulgaria

Описание на опаковката:

Тип I стъклен(и) флакон(и) от 1 ml, затворен(и) с халогенобутил гумена тапа и запечатан с шифрована алуминиева капачка.Картонена или пластмасова кутия с 10 флакон от 1 ml (1 доза).

Тип I стъклен(и) флакон(и) от 1 ml, затворен(и) с халогенобутил гумена тапа и запечатан с шифрована алуминиева капачка.Картонена или пластмасова кутия с 50 флакон от 1 ml (1 доза).

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

7/04/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1929

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/11/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Данни върху опаковката

Листовка