

НОБИВАК РЛ

Разрешен

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-vere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

НОБИВАК РЛ

NOBIVAC RL

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

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](#)

3.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Налично само на [English](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Withdrawal period by route of administration:

Подкожно приложение:

- куче
-

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AL01

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:

Стъклен флакон, клас I (Ph. Eur.), затворен с халогенобутил гумена тапа и запечатан с шифрована алуминиева капачка. Картонена или пластмасова (PET) кутия с флакони съдържащи x 1 доза.

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценз за употреба:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

8/04/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

BFSA

Номер на лиценз:

0022-1978-28.03.2013

Дата на промяна в статуса на лиценз:

28/03/2013

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096027>