

Nobivac Lepto, süstesuspension koertele

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac Lepto, süstesuspension koertele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1500.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1900.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI07AB01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch
Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

3/04/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1137

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/04/2024

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.