

Nobivac Lepto suspension for injection for dogs

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac Lepto suspension for injection for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

990.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
699.00 Unidad(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Nederland B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/08/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 9243

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2022

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0108/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Dinamarca Grecia Luxemburgo Portugal España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.