

# Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

No  
autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

### **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](#)

1500.00 Unidad(es) de antígenos / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1900.00 Unidad(es) de antígenos / 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Estonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Estonian](#)

Disponible únicamente en [Estonian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/04/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Autoridad responsable:**  
State Agency Of Medicines

---

**Número de autorización:**  
1137

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**  
29/04/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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