

LEPTOVAC BIO

Autorizado

- Leptospira interrogans, serogroup Pomona, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira santarosai, Serogroup Tarassovi, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Wolffi, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

LEPTOVAC BIO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía subcutánea:**

- **Bovino**
- **Caballos**
- **Ovino**

Vía intramuscular:

- **Porcino**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AB03

QI04AB

QI05AB

QI09AB

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Biosfera Farm EOOD

Marketing authorisation date:

14/10/2020

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autoridad responsable:

BFSA

Número de autorización:

0022-3018

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/03/2023

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000095821>