

LEPTOVAC BIO

Autorisé

- 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

Dénomination du médicament:

LEPTOVAC BIO

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée
Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- **Bovins**
- **Cheval**
- **Mouton**

Voie intramusculaire:

- **Porc**
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB03

QI04AB

QI05AB

QI09AB

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Biosfera Farm EOOD

Marketing authorisation date:

14/10/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Autorité responsable:

BFSA

Numéro de l'autorisation:

0022-3018

Date de modification du statut de l'autorisation:

30/03/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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