

Nobivac Lepto suspenszija za injiciranje za pse

Údaraithe

- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-vere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated

Product identification

Ainm an chógais:

Nobivac Lepto suspenszija za injiciranje za pse

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid fho-chraicneach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1900.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

1500.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid fho-chraicneach:

- **Dog**
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QI07AB01

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/10/1999

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

An t-údarás atá freagrach:

JAZMP

Uimhir údaraíthe:

NP/V/0233/001

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

26/10/1999

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Package Leaflet and Labelling

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027718>