

## NOBIVAC RL

Nem  
engedélyezett

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

NOBIVAC RL

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

kutya

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
40.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)  
40.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI07AL01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

---

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/07/2013

---

**Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Engedély száma:**

2854 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

29/09/2023

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.