

# Nobivac L4 (--)- Suspension for injection

Viðurkennt

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-vere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serogroup Grippityphosa, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Nobivac L4 (--)- Suspension for injection

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

---

### Marktegund:

Hundur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

---

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:≥290 U Reference:Hse Index:0

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:≥3550 U Reference:Hse Index:1

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:≥500 U Reference:Hse Index:2

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation\_strength:≥650 U Reference:Hse Index:3

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar undir húð:

- 

**Hundur**

---

## ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AB01

---

## Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

## Staða leyfis:

Gilt

---

## Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

---

## Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

16/07/2012

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

European Commission

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/07/2012

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 15/03/2024

Sækja

ema-puar-nobivac-l4-v-2010-par-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000528>