

NOBIVAC LEPTO, suspensija za injekciju, za pse

Heimilað

- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBIVAC LEPTO, suspensija za injekciju, za pse

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI07AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Króatía

Fáanlegt í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dagsetning markaðsleyfis:

7/09/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

UP/I-322-05/17-01/166

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/10/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.