

Nobivac LT Injektionssuspension für Hunde

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac LT Injektionssuspension für Hunde

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
3.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
40.00 80% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI07AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

27/07/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.00662.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/02/2011

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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