

Neoleish (--)- Nasal spray, solution

Viðurkennt

- Bacterial DNA plasmid containing LACK gene from *Leishmania infantum*

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Neoleish (--)- Nasal spray, solution

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Presentation_strength:212.5-250 µg Index:0

Lyfjaform:

Nefúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í nef:

-

Hundur

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

QI07AX

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 fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

CZ Vaccines S.A.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/12/2022

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/05/2024

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 23/07/2024

Sækja

ema-puar-neoleish-emea-puar-v-005538-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107760>