

Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1500.00 unità di antigene / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
1900.00 unità di antigene / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI07AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/04/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Nederland B.V.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1137

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/04/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.