

# NOBIVAC LEPTO, suspenszija za injekciju, za pse

Awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

NOBIVAC LEPTO, suspenszija za injekciju, za pse

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni għall-injezzjoni

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI07AB01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Croatia

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

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

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

7/09/2012

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Intervet International B.V.

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

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

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

20/10/2023

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.