

Nobivac L4 (--)- Suspension for injection

Autorisert

- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain Ic-02-001, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Bratislava, strain As-05-073, Inactivated
- Leptospira kirschneri, serovar Dadas, strain GR-01-005, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac L4 (--)- Suspension for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥290 U Reference:Hse Index:0

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥3550 U Reference:Hse Index:1

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥500 U Reference:Hse Index:2

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Presentation_strength:≥650 U Reference:Hse Index:3

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AB01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , FR , HU , IT , Irland , Kypros , LT , LU , LV , NL , PT , SE , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/07/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/07/2012

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 15/09/2025

Nedlasting

ema-puar-v2010-nobivacl4-ws2673-vra0000184065-en.pdf

ema-puar-nobivac-l4-v-2010-par-en.pdf