

Nobivac RL vakcina A.U.V.

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobivac RL vakcina A.U.V.

Aktiv substans virkestoff:

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](#)

3.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

40.00 hamster beskyttende dose 80 % (Ph. Eur. monografi) / 1.00 enhet(er)/dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI07AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

HU

Tilgjengelig i:

HU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Ungarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/03/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/1995

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