

LEPTOVAC BIO

Autorisert

- Leptospira interrogans, serogroup Pomona, Inactivated
- LEPTOSPIRA ICTEROHAEMORRHAGIAE
- Leptospira kirschneri, Serogroup Grippotyphosa, Inactivated
- Leptospira santarosai, Serogroup Tarassovi, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Australis, serovar Bratislava, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Sejroe, serovar Wolffi, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LEPTOVAC BIO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

sau

gris

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

-

hest

-

sau

Intramuskulær bruk:

-

gris

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB03

QI04AB

QI05AB

QI09AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Biosfera Farm EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

BFSA

Godkjenningsnummer:

0022-3018

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/03/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.