

File downloaded on 2026-07-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000059779>

Nobivac Lepto zawiesina do wstrzykiwań dla psów

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobivac Lepto zawiesina do wstrzykiwań dla psów

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 80% Protective Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

40.00 80% Protective Dose / 1.00 80% Protective Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI07AB01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelki szklana (typ I Ph. Eur.) zamyk. korkiem z gumy halogenobutylowej i zabezpieczona kapslem aluminiowym, po 10 sztuk w pudełku tekturowym
fiolka szklana (typ I Ph. Eur.) zawierające 1 dawkę zamykane korkiem z gumy halogenobutylowej i zabezpieczona kapslem aluminiowym, po 10 sztuk w pudełku tekturowym

Fiolka szklane (typ i Ph. Eur.) zawierająca 1 dawkę szczepionki pakowane po 10 sztuk w pudełka plastikowe (PET z absorberem promieniowania UV) do konfekcjonowania szczepionki.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/05/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0774

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta