

Nobivac RL ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobivac RL ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.95 international unit(s)/dose / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Câine

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Disponibile numai în Greacă

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas M.A.E.

Data autorizației de comercializare:

13/01/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

71697/05-06-2026/K-0076101

Data modificării statusului autorizației:

4/06/2026

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet