

# Nobivac Lepto injekčná suspenzia pre psy

Oprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Nobivac Lepto injekčná suspenzia pre psy

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

750.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

800.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Dog**

- Not applicable. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI07AB01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Dostupné v:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Sklenená liekovka uzavretá halogénobutylovou gumovou zátkou a hliníkovým viečkom. Kartónová alebo polyetylén-tereftalátová (PET) škatuľa (50x1 dávka)  
Sklenená liekovka uzavretá halogénobutylovou gumovou zátkou a hliníkovým viečkom. Kartónová alebo polyetylén-tereftalátová (PET) škatuľa (10x1 dávka)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

23/12/2004

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

97/380/91-S

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

23/12/2004

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents