

NOBIVAC RL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

NOBIVAC RL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 Hamster protective Dose 80% / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AL01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Grécko

Dostupné v:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Dostupné len v [Grécky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Hellas M.A.E.

Dátum registrácie lieku:

13/01/1993

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

27950/97/K2520/27-1-1998/K-0076101

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet