

# Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

Ni  
pooblaščno

- Leptospira interrogans, serogroup Icterohaemorrhagiae, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Leptospira interrogans, serogroup Canicola, serovar Portland-vere, strain Ca-12-000, Inactivated

## Product identification

### Ime zdravila:

Nobivac Lepto, süstesuspensioon koertele

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1500.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1900.00 antigen unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subkutana uporaba:**

- **Dog**
- 

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI07AB01

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Pristojni organ:**

State Agency Of Medicines

---

**Številka dovoljenja :**

1137

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

29/04/2024

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060244>