

NOBIVAC RABIA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, BOVINO, OVINO, CABALLOS Y HURONES

Autorizado

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBIVAC RABIA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS, BOVINO, OVINO, CABALLOS Y HURONES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Caballos

Perros

Gatos

Hurones

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI07AA02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja de cartón con 1 vial de 10 ml (10 dosis)

Caja de PET con 10 viales de 1 ml (1 dosis).

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

8/04/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3229 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/04/2015

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado