

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado