

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Autorizado

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspensija za injiciranje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Bovino

Ovino

Caprino

Caballos

Zorros

Otros mamíferos

Vía de administración:

Vía intramuscular

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 intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal, milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

•

Caprino

- Meat and offal, milk. 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:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/08/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0235/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/08/2002

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.