

Nobivac Rabies vet injektioneste, suspensio

Autorizado

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac Rabies vet injektioneste, suspensio

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Hurones

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

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:**

-

Hurones

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period no period

Vía intramuscular:

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period no period

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period no period

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

QI07AA02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Disponible en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

13482

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/02/2001

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.