

# Nobivac T Injektionssuspension für Rinder, Pferde, Schafe, Hunde, Katzen und Frettchen

Autorizado

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobivac T Injektionssuspension für Rinder, Pferde, Schafe, Hunde, Katzen und Frettchen

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Perros

Ovino

Gatos

Hurones

Bovino

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

##### Ovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

#### Vía intramuscular:

- 

##### Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

##### Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- 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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## 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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/08/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

348a/94

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/02/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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