

NOBIVAC RL suspension for injection for dogs

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Copenhageni, strain 820K, Inactivated
- Leptospira interrogans, serovar Portlandvere, strain Ca-12-000, Inactivated
- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBIVAC RL suspension for injection for dogs

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 80% dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 80% dosis protectora / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

QI07AL01

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1978

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/03/2013

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.