

Nobivac RL ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobivac RL ενέσιμο εναιώρημα για σκύλους

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](#)

0.95 Unidad(es) internacional(es)/Dosis / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Dosis protectora para hámster 80 % (Monografía Ph. Eur.) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía subcutánea:**

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Hellas M.A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

13/01/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

71697/05-06-2026/K-0076101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/06/2026

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