

Nobivac® RABIA

Reg. SAGARPA: B-0273-047
USO VETERINARIO

VACUNA DE VIRUS INACTIVADO CONTRA LA RABIA EN CANINOS, FELINOS Y HURONES
Para la inmunización activa contra la rabia en perros, gatos y hurones.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía subcutánea o intramuscular.
Consérvese en refrigeración entre 2-8°C. No congelar.
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO

10 frascos de 1 dosis



10 x 1

5

MSD
Animal Health



Nobivac® RABIA

Reg. SAGARPA: B-0273-047

USO VETERINARIO
VACUNA INACTIVADA CONTRA LA RABIA
Suspensión acuosa estéril

DESCRIPCIÓN:

Esta vacuna contiene un cultivo del virus de la rabia, clonado de la cepa Pasteur RIVM con una potencia de ≥ 2.0 U.I.
El virus es cultivado en la línea de la célula BHK 21 clone CT e inactivado con Beta-propiolactona.
Es presentando en una suspensión acuosa de fosfato de aluminio.

COMPOSICIÓN:

Componentes activos por dosis:
Cepas de rabia Pasteur RIVM: inducen como mínimo 2 U.I. en la prueba de potencia.

INDICACIONES:

Para la inmunización activa contra la rabia en perros, gatos y hurones.

ESQUEMA DE VACUNACIÓN

	Perros / gatos	Hurones
Primera vacunación a partir de	3 meses*	3 meses*
Revacunaciones cada	3 años**	1 año**
Vía de administración	I.M. o S.C.	S.C.

* Vacunar a los animales a una edad más temprana es posible; en este caso se necesita revacunación a los 3 ó 6 meses.

** El intervalo recomendado entre las vacunaciones se ha basado en los resultados de los experimentos de desafío. Las regulaciones locales en vigor pueden requerir una revacunación más temprana.

DOSIS, VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar 1 ml por vía intramuscular o subcutánea.

ADVERTENCIAS:

- Vacunar sólo animales sanos.
- Conservar en refrigeración entre 2 y 8°C
- NO CONGELAR.
- Nobivac Rabia puede emplearse para reconstituir las vacunas caninas liofilizadas Nobivac. También puede administrarse en combinación con Nobivac L.

- Ocasionalmente pueden producirse reacciones de hipersensibilidad generalizada. En este caso, puede estar indicado administrar una inyección de Adrenalina por vía subcutánea.
- En raras ocasiones, después de la administración por vía s.c., se puede observar un nódulo temporal en el sitio de la inyección.

REACCIONES POST VACUNALES:

Ocasionalmente puede producirse un nódulo palpable transitorio en el lugar de la inoculación después de la administración subcutánea.

INMUNIDAD:

Transcurridas las 3 semanas después de la vacunación, se alcanzan los niveles máximos de anticuerpos, seguidos por un nivel constante suficientemente alto para dar protección.

PRESENTACIÓN

Frascos de 1 ml., 10 ml. o 20 ml. (1, 10 ó 20 dosis respectivamente).
10 frascos de 1 ml., 10 ml. o 20 ml. cada uno (1, 10 ó 20 dosis).

ELABORADO POR:
Intervet International, B.V.
Wim de Körverstraat 35,
5830 AA Boxtmeer, Holanda

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:
Intervet México, S.A. de C.V.
Av. San Jerónimo No. 369, Colonia La Otra Banda,
C.P. 01090 Delegación Álvaro Obregón,
Ciudad de México
Costa Rica Reg MAG No.: NL4-65-14-1243
Rep. Dominicana Reg. No.: 7574
Guatemala Reg. MAGA No.: NL94-65-55-5246
Nicaragua Reg. No.: 9728
Panamá Reg. No.: RB-37-11
El Salvador Reg. No.: VET.97-08-1464
Honduras Reg. No.: PB-734