

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000053479>

Nobivac Rabies vet. 2 IE

Injektionsvätska, suspension

Разрешен

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца
коза
куче
кон
фретка
котка
говеда
лисица

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение
Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Подкожно приложение:

•

овца

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

коза

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

кон

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI07AA02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в Шведски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

18/12/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

13376

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/12/1998

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.