

# Nobivac Rabies Suspensie voor injectie

Разрешен

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Nobivac Rabies Suspensie voor injectie

Nobivac Rabies Suspension injectable

Nobivac Rabies Injektionssuspension

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

куче

котка

говеда

кон

### 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 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

##### овца

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

- 

##### говеда

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

- 

##### кон

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

---

### 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:**

Belgium

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## 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 Италиански

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/08/1987

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

BE-V138686

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/10/2021

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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.