

Nobivac Rabies vet. 2 IE

Injektionsvätska, suspension

Autoriseret

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får

Ged

Hund

Hest

Fritte

Kat

Kvæg

Ræv

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Får

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Ged

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI07AA02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Sweden

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Swedish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

18/12/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Swedish Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

13376

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/12/1998

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.