

# Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Autoriseret

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Hest

Kat

Fritte

Ræv

Hund

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

2.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Subkutan anvendelse:

•

#### Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

•

#### Får

- Meat and offal. 0 dag

•

#### Ged

- Meat and offal. 0 dag

•

#### Hest

- Meat and offal. 0 dag

•

#### Fritte

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

•

#### Ræv

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

### Intramuskulær anvendelse:

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Får**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Ged**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Fritte**

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

- 

**Ræv**

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

---

**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:**

Poland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

Kun tilgængelig på [Polish](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/02/1998

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

0472

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/02/1998

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Etikettering

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

### 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.