

Nobivac Rabies suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, kazām, lapsām, mājas seskiem, suņiem un kaķiem

Autoriseret

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobivac Rabies suspensija injekcijām liellopiem, zirgiem, aitām, kazām, lapsām, mājas seskiem, suņiem un kaķiem

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Fritte

Hund

Kat

Ged

Ræv

Kvæg

Får

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hest

- Not specified. 0 dag

-

Ged

- Not specified. 0 dag

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Not specified. 0 dag

-

Får

- Not specified. 0 dag

•

Ged

- Not specified. 0 dag

•

Hest

- Not specified. 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:

Latvia

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

Kun tilgængelig på [Latvian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/10/1993

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/NRP/93/0040

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

14/10/1993

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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