

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

Autoriseret

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

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

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

### Dyreart:

Fritte  
Hund  
Kat  
Ræv  
Kvæg  
Får  
Ged  
Hest

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse  
Subkutan anvendelse

---

## Product details

### **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på engelsk  
2.00 international unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

### **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

#### **Intramuskulær anvendelse:**

- **Fritte**
- **Hund**
- **Kat**
- **Ræv**
- **Kvæg**
  - Not specified. 0 dag
- **Får**
  - Not specified. 0 dag
- **Ged**
  - Not specified. 0 dag
- **Hest**
  - Not specified. 0 dag

#### **Subkutan anvendelse:**

- **Kat**
- **Ræv**
- **Hund**
- **Kvæg**
  - Not specified. 0 dag
- **Får**
  - Not specified. 0 dag
- **Ged**
  - Not specified. 0 dag
- **Hest**

- Not specified. 0 dag

• **Fritte**

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI07AA02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)  
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#)  
[Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Lettisk](#)  
Kun tilgængelig på [Lettisk](#)

---

## Additional information

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet International B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

14/10/1993

---

**Produktionssteder 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006507>