

# NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

Zugelassen

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NOBIVAC RAGE SUSPENSION INJECTABLE POUR CHIENS CHATS BOVINS ET EQUINS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind  
Katze  
Einhufer  
Hund

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

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

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Eihufer**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

•

**Eihufer**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AA

QI05AA

QI06AA

QI07AA02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet

---

**Zulassungsdatum:**

3/04/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6607786 8/1985

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/04/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.