

Nobivac Rabies vet. 2 IE

Injektionsvätska, suspension

Zugelassen

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf
Ziege
Hund
Pferd
Frettchen
Katze
Rind
Fuchs

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI07AA02

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

18/12/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

13376

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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