

# Nobivac Rabies, süstesuspension koertele, kassidele, veistele, lammastele, kitsedele, rebastele, tuhkrutele ja hobustele

Zugelassen

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Nobivac Rabies, süstesuspension koertele, kassidele, veistele, lammastele, kitsedele, rebastele, tuhkrutele ja hobustele

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Hund  
Katze  
Rind  
Schaf  
Ziege  
Fuchs  
Frettchen  
Pferd

---

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.00 international unit(s) / 1.00 dose

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

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

•

**Pferd**

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

•

**Schaf**

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

•

**Ziege**

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

---

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

QI07AA02

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Verfügbar in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

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

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

7/08/2003

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

1150

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/08/2003

---

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.