

# Nobivac Rabies, Injekční suspenze

Zugelassen

- Rabies virus, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobivac Rabies, Injekční suspenze

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Frettchen

Katze

Pferd

Ziege

Fuchs

Schaf

Hund

Rind

---

**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:**

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

---

**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:**

Tschechische Republik

---

**Verfügbar in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

---

## 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:**

1/07/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/428/92-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/1992

---

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.

Packungsbeilage

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.