

# Nobivac Rabiës suspensie voor injectie

Zugelassen

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nobivac Rabiës suspensie voor injectie

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind  
Schaf  
Pferd  
Hund  
Katze

---

**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**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

•

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

**subkutane Anwendung:**

•

**Rind**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

•

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

•

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period nul dagen

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

---

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

QI02AV

QI04AV

QI05AV

QI06AV

QI07AA02

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Verfügbar in:**

Niederlande

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

---

## 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 Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

15/06/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 1356

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2021

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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