

# Nobivac Rabies suspensão injetável para cães, gatos, bovinos e equinos

Zugelassen

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated
- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Nobivac Rabies suspensão injetável para cães, gatos, bovinos e equinos

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Hund

Katze

Rind

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### subkutane Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

##### Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI07AA02

---

### Abgaberegulierung:

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Zulassungsdatum:**

14/06/1988

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

126/87 DGV

---

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

1/06/2021

---

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

## **Dokumente**

Combined File of all Documents

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