

Nobivac Rabies, suspensão injetável destinada a cães, gatos, bovinos e equinos

Autorisiert

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobivac Rabies, suspensão injetável destinada a cães, gatos, bovinos e equinos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Katze

Hund

Rind

Pferd

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Katze**

- **Hund**

subkutane Anwendung:

- **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- **Katze**

- **Hund**

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

QI07AA02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

14/06/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

DGAV

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097925>