

# Nobivac Rabies vet. 2 IE

## Injektionsvätska, suspension

Εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

### Ταυτοποίηση προϊόντος

#### Όνομασία φαρμάκου:

Nobivac Rabies vet. 2 IE Injektionsvätska, suspension

#### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

#### Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Σκύλος

Άλογο

Κουνάβια

Γάτα

Βοοειδή

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανέζικα Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

#### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Πρόβατο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Αίγα**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Άλογο**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Βοοειδή**

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QI07AA02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Sweden

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

18/12/1998

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Oriola Sweden AB

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

13376

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

18/12/1998

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.