

# Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

Άλογο

Γάτα

Κουνάβια

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

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Υποδόρια χρήση:

•

#### Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### Άλογο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

#### Κουνάβια

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

•

#### Fox

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

### Ενδομυϊκή χρήση:

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Κουνάβια**

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

•

**Fox**

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

---

**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:**

Poland

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## 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 Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

17/02/1998

---

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

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0472

---

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

17/02/1998

---

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

### Επισήμανση

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

### 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.