

# Nobivac Rabies, injekciné suspensija šunims, katèms, galvijams, avims, ožkoms, lapèms, šeškams ir arkljams

Εγκριμένο

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobivac Rabies, injekciné suspensija šunims, katèms, galvijams, avims, ožkoms, lapèms, šeškams ir arkljams

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Σκύλος

Γάτα

Βοοειδή

Πρόβατο

Αίγα

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

Κουνάβια

Άλογο

## **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

---

## **Λεπτομέρειες προϊόντος**

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

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

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

#### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

### **Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- 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:**

Lithuania

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά  
Διατίθεται μόνο σε Λιθουανικά

---

## 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 Λιθουανικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

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

10/10/1993

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Αρμόδια αρχή:**

State Food And Veterinary Service

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

LT/2/93/0058/001-002

---

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

27/10/2025

---

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

Combined File of all Documents

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