

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Autorisé

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobivac Rabies Zawiesina do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Mouton
Chèvre
Cheval
Chat
Furet
Renard
Chien

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Furet

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

-

Renard

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

-

Furet

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

-

Renard

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period Not applicable.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AA02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/02/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0472

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.