

# Nobivac T Injektionssuspension für Rinder, Pferde, Schafe, Hunde, Katzen und Frettchen

Autorisé

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Nobivac T Injektionssuspension für Rinder, Pferde, Schafe, Hunde, Katzen und Frettchen

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Chien

Mouton

Chat

Furet

Bovins

Cheval

### **Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
3.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

##### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day
  - Lait. 0 day
- 

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

QI07AA02

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

11/08/1997

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numéro de l'autorisation:**

348a/94

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

4/02/2008

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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