

Nobivac Rabies, Injekční suspenze

Engedélyezett

- Rabies virus, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Nobivac Rabies, Injekční suspenze

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

vadászgörény

macska

ló

kecske

róka

juh

kutya

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Intramuscularis alkalmazás:

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI07AA02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Czechia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/07/1992

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/428/92-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/07/1992

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.