

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspenszija za injiciranje

Heimilað

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac Rabies vsaj 2 i.e./ml, suspenszija za injiciranje

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Hestur

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [danska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

•

Geit

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðeins fáanlegt í [slóvenska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/08/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0235/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/08/2002

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.