

Nobivac Rabies vet injektioneste, suspensio

Heimilað

- Rabies virus, strain Pasteur RIV, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobivac Rabies vet injektioneste, suspensio

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Fretta

Köttur

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

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 undir húð:**

-

Fretta

- Á ekki við. no withdrawal period no period

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period no period

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period no period

Til notkunar í vöðva:

-

Köttur

- Á ekki við. no withdrawal period no period

-

Hundur

- Á ekki við. no withdrawal period no period

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

QI07AA02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðeins fáanlegt í finnska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/02/2001

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13482

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/02/2001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.